MULTICOMPONENT SYSTEM FOR USE WITH DETERGENT SUBSTANCES

Publication number: WO9748786 Publication date:

1997-12-24

Inventor: **Applicant:** CALL HANS-PETER (DE) CALL HANS PETER (DE)

Classification:

- international:

C11D3/20; C11D3/28; C11D3/30; C11D3/386;

C11D3/20; C11D3/26; C11D3/38; (IPC1-7): C11D3/39;

C11D3/386

- European:

C11D3/20B1R; C11D3/20C; C11D3/20D; C11D3/28;

C11D3/30; C11D3/386H

Application number: WO1996EP02658 19960619 Priority number(s): WO1996EP02658 19960619 Also published as:

EP0845026 (A1) EP0845026 (A0)

Cited documents:

DE4445088 WO9429425

WO9412621 WO9313193 WO9501426

more >>

Report a data error here

Abstract of WO9748786

The present invention relates to a multicomponent system for use with detergent substances, containing (a) optionally at least one oxidation catalyst; (b) at least one suitable oxidant; (c) at least one mediator selected from the group of hydroxylamines, hydroxylamine derivatives, hydroxamic acids, hydroxamic acid derivatives, of aliphatic, cycloaliphatic, heterocyclic or aromatic compounds which have at least one N-hydroxy function, oxime function, N-oxi-function, or N,N'- dioxi function; (d) at least one co-mediator selected from the group of aryl-substituted alcohols, carbonyl compounds, aliphatic ethers, phenol ethers and/or olefines(alkenes); and (e) optionally a low quantity of at least one free amine of each inserted mediator.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

THIS PAGE BLANK (USPTO)

3

PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:		(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 97/48786
	(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 24. Dezember 1997 (24.12.97)	
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP (22) Internationales Anmeldedatum: 19. Juni 1996 (SK, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES
(71)(72) Anmelder und Erfinder: CALL, Hans-Peter Heinsberger Strasse 14a, D-52531 Übach-Palenber	(DE/DI	Veröffentlicht Mit internationalem Recherchenbericht.
(74) Anwalt: FITZNER, Uwe; Kaiserswerther Strasse 74, Ratingen (DE).	D-408	78
·		
·		
·		

- (54) Title: MULTICOMPONENT SYSTEM FOR USE WITH DETERGENT SUBSTANCES
- (54) Bezeichnung: MEHRKOMPONENTENSYSTEM ZUR VERWENDUNG MIT WASCHAKTIVEN SUBSTANZEN

(57) Abstract

The present invention relates to a multicomponent system for use with detergent substances, containing (a) optionally at least one oxidation catalyst; (b) at least one suitable oxidant; (c) at least one mediator selected from the group of hydroxylamines, hydroxylamine derivatives, hydroxamic acids, hydroxamic acid derivatives, of aliphatic, cycloaliphatic, heterocyclic or aromatic compounds which have at least one N-hydroxy function, oxime function, N-oxi-function, or N,N'- dioxi function; (d) at least one co-mediator selected from the group of aryl-substituted alcohols, carbonyl compounds, aliphatic ethers, phenol ethers and/or olefines(alkenes); and (e) optionally a low quantity of at least one free amine of each inserted mediator.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Mehrkomponentensystem zur Verwendung mit waschaktiven Substanzen enthaltend a) ggf. mindestens einen Oxidationskatalysator, b) mindestens ein geeignetes Oxidationsmittel, c) mindestens einen Mediator ausgewählt aus der Gruppe der Hydroxylamine, Hydroxylaminderivate, Hydroxamsäuren, Hydroxamsäurederivate, der aliphatischen, cycloaliphatischen, heterocyclischen oder aromatischen Verbindungen, die mindestens eine N-Hydroxy-, Oxim-, N-Oxi-, oder N,N'-Dioxi-Funktion enthalten, d) mindestens einen Comediator ausgewählt aus der Gruppe der arylsubstituierten Alkohole, Carbonylverbindungen, aliphatischen Ether, Phenolether und/oder Olefine (Alkene) und e) ggfs. eine geringe Menge mindestens eines freien Amins eines jeweils eingesetzten Mediators.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

Albanien Armenien Österreich Australien Aserbaidschan Bosnien-Herzegowin Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Belarus Kanada Zentralafrikanische Kongo Schweiz Côte d'Ivoire Kamerun China Kuba Tschechische Reput Deutschland Dänemark Estland
--

WO 97/48786 PCT/EP96/02658

Mehrkomponentensystem zur Verwendung mit waschaktiven Substanzen

5

25

Die vorliegende Erfindung betrifft ein neues Mehrkomponentensystem zur Verwendung mit waschaktiven Substanzen.

10 Stand der Technik

Insbesondere im Niedertemperaturbereich sind die herkömmlichen
Bleichsysteme in Haushaltswaschmitteln unbefriedigend. Unterhalb von 60 °C
Waschtemperatur muß das Standardbleichmittel H₂O₂/Natriumperborat/

Natriumpercarbonat durch Zusatz von chemischen Bleichaktivatoren wie
TAED und SNOBS aktiviert werden. Ferner wird nach besser biologisch
abbaubaren, biokompatiblen und niedrig dosierbaren Bleichsystemen für die
Niedrigtemperaturwäsche gesucht. Während für Eiweißstärke und Fettlösung
sowie für die Faserbehandlung im Waschvorgang bereits Enzyme im
technischen Einsatz sind, steht für die Waschmittelbleiche bisher kein
enzymatisches Prinzip zur Verfügung.

In der WO 1/05839 wird der Einsatz verschiedener oxidativ wirkender Enzyme (Oxidasen und Peroxidasen) zur Verhinderung des .Dye Transfers" beschrieben. Peroxidasen sind bekanntermaßen in der Lage, verschiedene Pigmente (3-Hydroxyflavon und Betain durch Meerrettichperoxidase, Carotin durch Peroxidase) zu .entfärben".

PCT/EP96/02658

Die genannte Patentanmeldung beschreibt die Entfärbung (auch .bleaching* genannt) von aus der Wäsche abgelösten, in der Flotte vorliegenden Textilfarbstoffen (Umwandlung eines gefärbten Substrates in einen ungefärbten, oxidierten Stoff). Dabei soll das Enzym gegenüber z.B. Hypochlorit, das auch den Farbstoff auf oder in dem Gewebe angreift, den Vorteil haben, nur gelöst vorliegenden Farbstoff zu entfärben, wobei Wasserstoffperoxid oder eine entsprechende Vorstufe oder in situ generiertes Wasserstoffperoxid an der Katalyse der Entfärbung beteiligt sind. Die Enzymreaktion kann teilweise durch Zugabe von zusätzlichem oxidierbaren Enzymsubstrat, z.B. Metallionen wie Mn⁺⁺, Halogenidionen wie Cl⁻ oder Br⁻ oder organischen Phenolen, wie p-Hydroxyzimtsäure und 2.4- Dichlorphenol gesteigert werden. Hierbei wird die Bildung von kurzlebigen Radikalen oder von anderen oxidierten Zuständen des zugesetzten Substrats postuliert, die für die Bleiche oder eine andere Modifikation der gefärbten Substanz verantwortlich sind.

In der US 4 077 6768 wird die Verwendung von .iron porphin*, .haemin chlorid oder iron phthalocynanine oder Derivaten zusammen mit Wasserstoffperoxid zur Verhinderung des .Dye Transfers" beschrieben. Diese Stoffe werden aber bei einem Überschuß an Peroxid schnell zerstört, weshalb die Wasserstoffperoxid-Bildung kontrolliert ablaufen muß.

Aus WO/126119, WO 94/12620 und WO 94/12621 sind Verfahren bekannt,bei welchen die Aktivität der Peroxidase mittels sogenannter Enhancer-Substanzen gefördert werden. Solche Enhancer-Substanzen werden in WO 94/12620 anhand ihrer Halbwertslebensdauer charakterisiert. Gemäß WO 94/12621 sind Enhancer-Substanzen durch die Formel A=N-N=B gekennzeichnet, wobei A und B jeweils definierte cyclische Reste sind. Gemäß WO 94/12620 sind

BNSDOCID: <WO

15

20

9748786A1 l >

Enhancer-Substanzen organische Chemikalien, die mindestens zwei aromatische Ringe enthalten, von denen zumindestens einer mit jeweils definierten Resten substituiert ist.

- Alle drei Anmeldungen betreffen .dye transfer inhibition* und den Einsatz der jeweiligen Enhancer-Substanzen zusammen mit Peroxidasen als Detergenz-Additiv oder Detergenz-Zusammensetzung im Waschmittelbereich. Die Kombination dieser Enhancer-Substanzen sind auf Peroxidasen beschränkt.
- Auch aus der WO 92/18687 ist der Einsatz von Gemischen enthaltend Peroxidasen bekannt. Ein spezielles System aus Oxidasen und hierfür geeigneten Substraten sowie Wasserstoffperoxid wird in der DE-OS 42 31 761beschrieben. Die DE-OS 19 18 729 betrifft ein weiteres spezielles Waschmittelsystem, das aus Glucose und Glucoseoxidase oder aus Stärke, Amyloglucosidase und Glucoseoxidase (GOD) sowie einem Zusatz aus Hydroxylamin oder Hydroxylaminverbindungen besteht, wobei das Hydroxylamin oder dessen Derivate der Hemmung oder in GOD häufig vorkommender Katalase dient.
- Die PCT/EP/94/01967 beinhaltet schließlich ein Mehrkomponentenbleichsystem zur Verwendung mit waschaktiven Substanzen bestehend aus Oxidationskatalysatoren und Oxidationsmitteln sowie aliphatischen, cycloaliphatischen, heterocyclischen oder aromatischen NO-, NOH- oder H-NR-OH-haltigen Verbindungen.

25

Nachteilig bei allen bisher bekannten Waschmittelsystemen ist, daß die Reinigungs- und Bleichwirkung immer noch nicht zufriedenstellend ist bzw. die Mediatorsubstanzen z.B. in PCT/EP94/01087 in zu großer Menge zugegeben

PCT/EP96/02658

werden müssen und somit umweltmäßig und ökonomisch Probleme auftreten können.

Allgemeine Beschreibung der Erfindung

5

10

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es demgemäß, ein verbessertes Mehrkomponentensystem zur Verwendung mit waschaktiven Substanzen zur Verfügung zu stellen, das die beschriebenen Nachteile des Standes der Technik nicht aufweist und die v.a. die eigentlichen Mediatorsubstanzen in ihrer Wirkung verstärkt oder in situ, d.h. während des Waschprozesses regeneriert.

Diese Aufgabe wird durch ein Mehrkomponentensystem gelöst, enthaltend

- a) ggf. mindestens einen Oxidationskatalysator,
- b) mindestens ein geeignetes Oxidationsmittel,
- 15 c) mindestens einen Mediator auswählt aus der Gruppe der Hydroxylamine,
 Hydroxylaminderivate, Hydroxamsäuren, Hydroxamsäurederivate, der
 aliphatischen, cycloaliphatischen, heterocyclischen oder aromatischen
 Verbindungen, die mindestens eine N-Hydroxy-, Oxim-, N-Oxi-, oder N,N'Dioxi-Funktion enthalten,
- 20 d) mindestens einen Comediator ausgewählt aus der Gruppe der arylsubstituierten Alkohole, Carbonylverbindungen, aliphatischen Ether, Phenolether und/oder Olefine(Alkene) und
 - e) ggfs. eine geringe Menge mindestens eines freien Amins eines jeweils eingesetzten Mediators.

25

Es ist überraschend, daß bei Zusatz der genannten Comediatoren zu den erwähnten Mediatoren ggfs. zusammen mit den freien Aminen der jeweiligen Mediatoren und Oxidationskatalysatoren zum einen die Bleichwirkung von

Waschmitteln erheblich verbessert und zum anderen der Mediatorverbrauch verringert werden kann.

Hierbei können erfindungsgemäß sowohl ein als auch mehrere der genannten Mediatoren und Comediatoren zum Einsatz kommen. Bevorzugt ist die Verwendung eines Mediators und eines Comediators. Denkbar ist auch das Arbeiten mit einem Mediator und zwei oder mehr Comediatoren. Umgekehrt ist es auch möglich, zwei oder mehr Mediatoren mit einem Comediator zu verwenden.

10

Die unter a), b), c), d), e) aufgeführten Substanzen des Mehrkomponentenbleichsystems werden vorzugsweise im Verhältnis 2:0,2:10:0,2:0,2 eingesetzt, wobei jede Komponente des Systems mit 2 bis 10 multipliziert werden kann.

15

Im folgenden werden die einzelnen Komponenten des erfindungsgemäßen Mehrkomponentensystems näher beschrieben:

Oxidationskatalysatoren

20

25

Vorzugsweise enthält das erfindungsgemäße Mehrkomponentensystern wenigstens einen Oxidationskatalysator. Als Oxidationskatalysatoren werden bevorzugt Enzyme eingesetzt. Im Sinne der Erfindung umfaßt der Begriff Enzym auch enzymatisch aktive Proteine oder Peptide oder prosthetische Gruppen von Enzymen.

Als Enzym können im erfindungsgemäßen Mehrkomponentensystem
Oxidoreduktasen der Klassen 1.1.1. bis 1.97 gemäß Internationaler Enzym-

Ь

Nomenklatur, Commitee of the International Union of Biochemistry and Molecular Biology (Enzyme Nomenclature, Academic Press, Inc., 1992, S. 24-154) eingesetzt werden.

5 Vorzugsweise werden Enzyme der im folgenden genannten Klassen eingesetzt:

Enzyme der Klasse 1.1, die alle Dehydrogenasen, die auf primäre, sekundäre Alkohole und Semiacetale wirken, umfassen und die als Akzeptoren NAD+ oder NADP+ (Subklasse. 1.1.1.), Cytochrome (1.1.2), Sauerstoff (O₂) (1.1.3), Disulfide (1.1.4), Chinone (1.1.5) oder die andere Akzeptoren haben (1.1.99). Aus dieser Klasse sind besonders bevorzugt die Enzyme der Klasse 1.1.5 mit Chinonen als Akzeptoren und die Enzyme der Klasse 1.1.3. mit Sauerstoff als Akzeptor, insbesondere bevorzugt in dieser Klasse ist Cellobiose:quinone-loxidoreduktase (1.1.5.1).

15

20

25

10

Weiterhin einsetzbar sind Enzyme der Klasse 1.2. Diese Enzymklasse (1.1.5.1) umfaßt solche Enzyme, die Aldehyde zu den korrespondierenden Säuren oder Oxo-Gruppen oxidieren. Die Akzeptoren können NAD⁺, NADP⁺ (1.2.1), Cytochrome (1.2.2), Sauerstoff (1.2.3), Sulfide (1.2.4), Eisen-Schwefel-Proteine (1.2.5) oder andere Akzeptoren (1.2.99) sein. Besonders bevorzugt sind hier die Enzyme der Gruppe (1.2.3) mit Sauerstoff als Akzeptor.

Ebenfalls verwendbar sind Enzyme der Klasse 1.3. In dieser Klasse sind Enzyme zusammengefaßt, die auf CH-CH-Gruppen des Donors wirken. Die entsprechenden Akzeptoren sind NAD⁺, NADP⁺ (1.3.1) Cytochrome (1.3.2), Sauerstoff (1.3.3), Chinone oder verwandte Verbindungen (1.3.5), Eisen-Schwefel-Proteine (1.3.7) oder andere Akzeptoren (1.3.99). Hier sind ebenfalls

die Enzyme der Klasse (1.3.3) mit Sauerstoft als Akzeptor und (1.3.5) mit Chinone etc. als Akzeptor besonders bevorzugt.

Auch lassen sich Enzyme der Klasse 1.4 einsetzen, die auf CH-NH₂-Gruppen des Donors wirken. Die entsprechenden Akzeptoren sind NAD⁺, NADP⁺ (1.4.1), Cytochrome (1.4.2), Sauerstoff (1.4.3), Disulfide (1.4.4), Eisen-Schwefel-Proteine (1.4.7) oder andere Akzeptoren (1.4.99). Besonders bevorzugt sind auch hier Enzyme der Klasse 1.4.3 mit Sauerstoff als Akzeptor.

10 Verwendbar sind ferner Enzyme der Klasse 1.5, die auf CH-NH-Gruppen des Donors wirken. Die entsprechenden Akzeptoren sind NAD⁺, NADP⁺ (1.5.1), Sauerstoff(1.5.3), Disulfide (1.5.4), Chinone (1.5.5) oder andere Akzeptoren (1.5.99). Auch hier sind besonders bevorzugt Enzyme mit Sauerstoff (O₂) (1.5.3) und mit Chinonen (1.5.5) als Akzeptoren.

15

20

25

5

Zum Einsatz kommen können auch Enzyme der Klasse 1.6, die auf NADH oder NADPH wirken. Die Akzeptoren sind hier NADP⁺ (1.6.1), Hämproteine (1.6.2), Disulfide (1.6.4), Chinone (1.6.5), NO₂-Gruppen (1.6.6), und ein Flavin (1.6.8) oder einige andere Akzeptoren (1.6.99). Besonders bevorzugt sind hier Enzyme der Klasse 1.6.5 mit Chinonen als Akzeptoren.

Einsetzbar sind darüberhinaus Enzyme der Klasse 1.7, die auf andere NO₂-Verbindungen als Donatoren wirken und als Akzeptoren Cytochrome (1.7.2), Sauerstoff'(O₂) (1.7.3), Eisen-Schwefel-Proteine (1.7.7) oder andere (1.7.99) haben. Hier sind besonders bevorzugt die Klasse 1.7.3 mit Sauerstoff als Akzeptor.

Verwendet werden können ebenfalls Enzyme der Klasse 1.8, die auf Schwefelgruppen als Donatoren wirken und als Akzeptoren NAD+, NADP⁺ (1.8.1), Cytochrome (1.8.2), Sauerstoff(O₂) (1.8.3), Disulfide (1.8.4), Chinone (1.8.5), Eisen-Schwefel-Proteine (1.8.7) oder andere (1.8.99) haben. Besonders bevorzugt ist die Klasse 1.8.3 mit Sauerstoff (O₂) und (1.8.5) mit Chinonen als Akzeptoren.

Weiterhin einsetzbar sind Enzyme der Klasse 1.9, die auf Hämgruppen als Donatoren wirken und als Akzeptoren Sauerstoff (O₂) (1.9.3), NO₂-

Verbindungen (1.9.6) und andere (1.9.99) haben. Besonders bevorzugt ist hier die Gruppe 1.9.3 mit Sauerstoff (O₂) als Akzeptor (Cytochromoxidasen).

Ferner kommen Enzyme der Klasse 1.12 in Betracht, die auf Wasserstoff als Donor wirken. Die Akzeptoren sind NAD⁺ oder NADP⁺ (1.12.1) oder andere (1.12.99).

Zu den einsetzbaren Enzymen zählen auch diejenigen der Klasse 1.13 und 1.14 (Oxigenasen).

Genannt seien außerdem Enzyme der Klasse 1.15, die auf Superoxid-Radikale als Akzeptoren wirken. Besonders bevorzugt ist hier die Superoxid-Dismutase (1.15.1.1).

Verwendet werden können zudem Enzyme der Klasse 1.16. Als Akzeptoren
wirken NAD⁺ oder NADP⁺ (1.16.1) oder Sauerstoff (O₂) (1.16.3). Besonders
bevorzugt sind hier Enzyme der Klasse 1.16.3.1 (Ferroxidase, z.B.
Ceruloplasmin).

Weiterhin zu nennen sind diejenigen Enzyme, die der Gruppe 1.17 (Wirkung auf CH₂-Gruppen, die zu -CHOH- oxidiert werden), 1.18 (Wirkung auf reduziertes Ferredoxin als Donor), 1.19 (Wirkung auf reduziertes Flavodoxin als Donor) und 1.97 (andere Oxidoreduktasen) angehören.

5

10

15

Zu den ganz besonders bevorzugten Enzymen zählen diejenigen der Klasse 1.10, die auf Biphenole und verwandte Verbindungen wirken. Sie katalysieren die Oxidation von Biphenolen und Ascorbaten. Als Akzeptoren fungieren NAD⁺, NADP⁺ (1.10.1), Cytochrome (1.10.2), Sauerstoff (1.10.3) oder andere (1.10.99). Von diesen wiederum sind Enzyme der Klasse 1.10.3 mit Sauerstoff (O₂) als Akzeptor besonders bevorzugt.

Von den Enzymen dieser Klasse sind insbesondere die Enzyme Catechol
Oxidase (Tyrosinase) (1.10.3.1), L-Ascorbate Oxidase (1.10.3.3), OAminophenol Oxidase (1.10.3.4) und Laccase (Benzoldiol:Oxigen
Oxidoreduktase) (1.10.3.2) bevorzugt, wobei die Laccasen (Benzoldiol:Oxigen
Oxidoreduktase) (1.10.3.2.) insbesondere bevorzugt sind.

Weiterhin besonders bevorzugt sind die Enzyme der Gruppe 1.11. die auf ein
Peroxid als Akzeptor wirken. Diese einzige Subklasse (1.11.1) enthält die
Peroxidasen. Ganz besonders bevorzugt sind hier die Cytochrom-CPeroxidasen (1.11.1.5), Catalase (1.11.1.6), die Peroxydase (1.11.1.6) die IodidPeroxidase (1.11.1.8), die Glutathione-Peroxidase (1.11.1.9), die ChloridPeroxidase (1.11.1.10), die L-Ascorbat-Peroxidase (1.11.1.11), die
Phospholipid-Hydroperoxid- Glutathione-Peroxidase (1.11.1.12), die ManganPeroxidase (1.12.1.13), die Diarylpropan-Peroxidase (Ligninase, LigninPeroxidase).

Die genannten Enzyme sind käuflich erhältlich oder lassen sich nach
Standardverfahren gewinnen. Als Organismen zur Produktion der Enzyme
kommen beispielsweise Pflanzen, tierische Zellen, Bakterien und Pilze in
Betracht. Grundsätzlich können sowohl natürlich vorkommende als auch
gentechnisch veränderte Organismen Enzymproduzenten sein. Ebenso sind
Teile von einzelligen oder mehrzelligen Organismen als Enzymproduzenten
denkbar, vor allem Zellkulturen.

Insbesondere zur Produktion der bevorzugten Enzyme der Gruppe 1.11.1, vor allem aber aus der Gruppe 1.10.3, insbesondere zur Produktion der Laccasen werden beispielsweise Weißfäulepilze wie Pleurotus, Phlebia und Trametes verwendet.

Oxidationsmittel

- Das erfindungsgemäße Mehrkomponentensystem enthält mindestens ein Oxidationsmittel. Als Oxidationsmittel können beispielsweise Luft, Sauerstoff Ozon, H₂O₂, organische Peroxide, Persäuren wie die Peressigsäure, Perameisensäure, Perschwefelsäure, Persalpetersäure, Metachlorperoxidbenzosäure, Perchlorsäure, Perborate, Peracetate, Persulfate, Peroxide oder Sauerstoßspezies und deren Radikale wie OH;OOH; Singulettsauerstoff, Superoxid (O⁻₂), Ozonid, Dioxygenyl-Kation (O₂⁺), Dioxirane, Dioxitane oder Fremy Radikale eingesetzt werden.
 - Vorzugsweise werden solche Oxidationsmittel eingesetzt, die entweder durch die entsprechenden Oxidoreduktasen generiert werden können z.B. Dioxirane aus Laccasen plus Carbonylen oder die chemisch den Mediator regenerieren können (z.B. Caro'sche Säure + Benztriazol ergibt Hydroxybenztriazol) oder diesen direkt umsetzen können.

Mediatoren

Das erfindungsgemäße Mehrkomponentensystem enthält als Mediator (Komponente c) vorzugsweise mindestens eine Verbindung, die mindestens eine N-Hydroxy-, Oxim-, N-Oxi- oder D-Dioxi-Funktion und/oder eine der im folgenden genannten Verbindungen der Formeln I, II, III, IV oder V enthält, wobei die Verbindungen der Formeln II, III, IV und V bevorzugt, die Verbindungen der Formeln III, IV und V besonders bevorzugt und Verbindungen der Formlen IV und V insbesondere bevorzugt sind.

Erfindungsgemäß einsetzbar sind z.B. Hydroxylamine. (offenkettig oder cyclisch, aliphatisch oder aromatisch, heterocyclisch) der allgemeinen Formel

15

20

25

5

10

Die Substituenten R^1 und R^2 , die gleich oder ungleich sein können, stellen unabhängig voneinander eine der folgenden Gruppen dar: Wasserstoff, C_1 - C_{12} -alkyl-, carbonyl- C_1 - C_5 -alkyl-, phenyl-, aryl-, deren C_1 - C_{12} -alkyl-, carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl-, phenyl-, aryl-Gruppen unsubstituiert oder weiterhin ein oder mehrfach mit dem Rest R^3 substituiert sein können.

Der Rest R^3 kann eine der folgenden Gruppen darstellen: Wasserstoff, Halogen, hydroxy-, formyl-, carboxy- sowie Salze und Ester davon, amino-, nitro-, C_1 - C_{12} -alkyl, C_1 - C_5 -alkyloxy, carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl-, phenyl-, sulfono-, deren Ester und Salze, sulfamoyl-, carbamoyl-, phospho-, phosphono-, phosphonooxy und deren Salze und Ester. Die amino-, carbamoyl- und

sulfamoyl-Gruppen des Restes R^3 können unsubstituiert oder ein- oder zweifach mit hydroxy-, C_1 - C_3 -alkyl-, C_1 - C_3 -alkoxy substituiert sein.

Die Reste R^1 und R^2 können gemeinsam eine Gruppe -B- bilden. -B- stellt dabei eine der folgenden Gruppen dar: $(-CHR^4-)_n$, $(CR^4=CH)_m$. n stellt eine ganze Zahl von 1 bis 6 und m eine ganze Zahl von 1 bis 3 dar.

R₄ ist ein Substituent, der wie R³ definiert ist.

Beispiele für einsetzbare Hydroxylamine sind: N,N-Dipropylhydroylamin, N,N-Diisopropylhydroxylamin, N-Hydroxyipyrrolidin, N-Hydroxypiperidin, N-Hydroxyhexahydroazepin, N,N-Dibenzylhydroxylamin, Phenylhydroxylamin, 3-Hydroxylamino-3-phenylpropionsäure, 2-Hydroglamino-3-phenylpropionsäure, N-Sulfomethylhydroxylamin, N-Sulfomethylhydroxylamin.

15

Verbindungen der allgemeinen Formel II sind:

X steht für eine der folgenden Gruppen: (-N=N-), $(-N=CR^{10}-)_p$, $(CR^{10}=N-)_p$

$$_{20}$$
)_p,, $(-CR^{11}=CR^{12}-)_p$,

$$\begin{bmatrix} O^- \\ -N=N- \\ + \end{bmatrix} \quad \text{oder} \quad \begin{bmatrix} O^- \\ -N=N- \\ + \end{bmatrix},$$

anspocid: <WO

748786A1 | >

wobei p gleich 1 oder 2 ist.

Die Reste R⁹ bis R¹², R¹⁵ und R¹⁶ können gleich oder ungleich sein und unabhängig voneinander eine der folgenden Gruppen darstellen: Wasserstoff, Halogen, hydroxy, formyl, carboxy sowie Salze und Ester davon, amino, nitro, C₁-C₁₂-alkyl, C₁-C₆-alkyloxy, carbonyl-C₁-C₆-alkyl, phenyl, sulfono Ester und Salze davon, sulfamoyl, carbamoyl, phospho, phosphono, phosphonooxy und deren Salze und Ester. Die amino-, carbamoyl- und sulfamoyl-Gruppen der Reste R⁹ bis R¹², R¹⁵ und R¹⁶ können unsubstitiert oder ein oder zweifach mit hydroxy, C₁-C₃-alkyl, C₁-C₃-alkoxy substituiert sein. Die Reste R¹⁵ und R¹⁶ können eine gemeinsame Gruppe -G- bilden. -G- repräsentiert dabei eine der folgenden Gruppen: (-CR⁵=CR⁶-CR⁷=CR⁸-) oder (-CR⁸=CR⁷-CR⁶=CR⁵-).

Die Reste R⁵ bis R⁸ können gleich oder ungleich sein und unabhängig voneinander eine der folgenden Gruppen darstellen: Wasserstoff; Halogen, hydroxy, formyl, carboxy sowie Salze und Ester davon, amino, nitro, C₁-C₁₂-alkyl, C₁-C₅-alkoxy, carbonyl-C₁-C₆-alkyl, phenyl, sulfono Ester und Salze davon, sulfamoyl, carbamoyl, phospho, phosphono, phosphonooxy und deren Salze und Ester. Die amino-, carbamoyl- und sulfamoyl-Gruppen der Reste R⁵ bis R⁸ können unsubstituiert oder ein- oder zweifach mit hydroxy, C₁-C₃-alkyl, C₁-C₃-alkoxy substituiert sein.

Die C₁-C₁₂-alkyl-, C₁-C₆-alkyloxy-, carbonyl-C₁-C₆-alkyl-, phenyl-, aryl-Gruppen
der Reste R⁵ bis R⁸ können unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit dem
Rest R¹⁸ substituiert sein.

Der Rest R¹⁸ kann eine der folgenden Gruppen darstellen: Wasserstoff, Halogen, hydroxy, formyl, carboxy sowie deren Salze und Ester, amino, nitro, C₁-C₁₂-alkyl, C₁-C₆-alkoxy, carbonyl-C₁-C₆-alkyl, phenyl, aryl, sowie deren Ester und Salze. Die carbamoyl, sulfamoyl, amino-Gruppen des Restes R¹⁸ können unsubstituiert oder ein- oder zweifach mit dem Rest R¹⁹ substituiert sein.

Der Rest R¹⁹ kann eine der folgenden Gruppen darstellen: Wasserstoff; hydroxy, formyl, carboxy sowie deren Salze und Ester, amino, nitro, C_1 - C_{12} -alkyl, C_1 - C_6 -alkyloxy, carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl, phenyl, aryl.

10

5

Beispiele für die vorgenannten Verbindungen sind 1-Hydroxy-1,2,3-triazol-4,5-dicarbonsäure, 1-Phenyl-1 H-1,2,3-triazol-3-oxid, 5-Chlor-1-phenyl-1 H-1,2,3-triazol-3-oxid, 4-(2,2 triazol-3-oxid, 5-Methyl-1-phenyl-1 H-1,2,3-triazol-3-oxid, 4-Hydroxy-2-phenyl-2H-1,2,3-triazol-1-oxid, 2,4,5-Triphenyl-2H-1,2,3-triazol-1-oxid, 1-Benzyl-1H-1,2,3-triazol-3-oxid, 1-Benzyl-4-chlor-1 H-1,2,3-triazol-3-oxid, 1-Benzyl-4-brom-1-H-1,2,3-triazol-3-oxid, 1-Benzyl-4-brom-1-H-1,2,3-triazol-3-oxid, 1-Benzyl-4-methoxy-1 H-1,2,3-triazol-3-oxid.

Verbindungen der allgemeinen Struktur III sind:

20

$$R^{6}$$
 R^{7}
 R^{8}
 R^{9}

X steht für eine der folgenden Gruppen: (-N=N-), $(-N=CR_{10})_p$ $(CR_{10},=N-)_p$, $(-CR_{11}=CR_{12}-)_p$,

15

20

$$\begin{bmatrix} O^- \\ -N=N- \\ + \end{bmatrix} \quad \text{oder} \quad \begin{bmatrix} O^- \\ -N=N- \\ + \end{bmatrix}$$

wobei p gleich 1 oder 2 ist.

Die Reste R⁵ bis R¹² können gleich oder ungleich sein und unabhängig voneinander eine der folgenden Gruppen darstellen: Wasserstoff Halogen, hydroxy, formyl, carboxy sowie Salze und Ester davon, amino, nitro, C₁-C₁₂alkyl, C₁-C₆-alkyloxy, carbonyl-C₁-C₆-alkyl, phenyl, sulfono Ester und Salze davon, sulfamoyl, carbamoyl, phospho, phosphono, phosphonooxy und deren 10 Salze und Ester. Die amino-, carbamoyl- und sulfamoyl-Gruppen der Reste R⁵ bis R¹² können unsubstituiert oder weiterhin ein oder zweifach mit hydroxy, C₁- C_3 -alkyl, C_1 - C_3 -alkoxy substituiert sein. Die C_1 - C_{12} -alkyl-, C_1 - C_6 -alkyloxy-, carbonyl-C₁ - C₆ - alkyl-, phenyl-, aryl-, aryl- C₁ - C₆ -alkyl-Gruppen der Reste R⁵ bis R¹² können unsubstituiert oder ein oder mehrfach mit dem Rest R¹³ substituiert sein.

Der Rest R¹³ kann eine der folgenden Gruppen darstellen: Wasserstoff, Halogen, hydroxy, formyl, carboxy sowie deren Salze und Ester, amino, nitro, C_1 - C_{12} -alkyl, C_1 - C_6 -alkyloxy, carbonyl- C_1 - C_6 ,.-alkyl, phenyl, aryl, sulfono, sulfeno, sulfino sowie deren Ester und Salze. Die carbamoyl, sulfamoyl, amino-Gruppen des Restes R¹³ können unsubstituiert oder weiterhin ein oder zweifach mit dem Rest R¹⁴ substituiert sein.

Der Rest R^{14} kann eine der folgenden Gruppen darstellen: Wasserstoff, hydroxy, formyl, carboxy sowie deren Salze und Ester, amino, nitro, C_1 - C_{12} - alkyl, C_1 - C_6 -alkyloxy, carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl, phenyl, aryl.

- Beispiele sind 1-Hydroxy-benzimidazole, wie 1-Hydroxybenzimidazol-2-carbonsäure, 1-Hydroxybenzimidazol, 2-Methyl-1-hydroxy-benzimidazol, 2-Phenyl-1-hydroxy-benzimidazol, und 1-Hydrozyindole, wie z.B. 2-Phenyl-1-hydroxyindol.
- 10 Substanzen der allgemeinen Formel IV sind:

$$R^{6}$$
 R^{7}
 R^{8}
 O
 R^{16}

X steht für eine der folgenden Gruppen: (-N=N-), $(-N=CR^{10}-)_m$, $(-CR^{10}=N-)_m$ 15 , $(-CR^{11}=CR^{12}-)_m$

$$\begin{bmatrix} O^- \\ -N=N- \\ + \end{bmatrix} \quad \text{oder} \quad \begin{bmatrix} O^- \\ -N=N- \\ + \end{bmatrix},$$

wobei m gleich 1 oder 2 ist.

20

Für die Reste R^5 bis R^8 und R^{10} bis R^{12} gilt das oben Gesagte.

 R^{16} kann sein: Wasserstoff, $C_1 - C_{10}$ - alkyl, $C_1 - C_{10}$ - carbonyl, deren $C_1 - C_{10}$ - alkyl, $C_1 - C_{10}$ - carbonyl unsubstituiert sein kann oder mit einem Rest R^{17} , der wie R^3 definiert ist, ein- oder mehrfach substituiert sein kann.

5

Von den Substanzen der Formel IV sind insbesondere Derivate des 1-Hydroxybenzotriazols und des tautomeren Benzotriazol-1-oxides sowie deren Ester und Salze bevorzugt (Verbindungen der Formel V)

$$R^{6}$$
 R^{7}
 R^{8}
 OH

10

15

Die Reste R^5 bis R^8 können gleich oder ungleich sein und unabhängig voneinander eine der folgenden Gruppen darstellen: Wasserstoff Halogen, hydroxy, formyl, carboxy sowie Salze und Ester davon, amino, nitro, C_1 - C_{12} -alkyl, C_1 - C_6 -alkyloxy, carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl, phenyl, sulfono Ester und Salze davon, sulfamoyl, carbamoyl, phospho, phosphono, phosphonooxy und deren Salze und Ester. Die amino-, carbamoyl- und sufamoyl-Gruppen der Reste R^5 bis R^8 können unsubstituiert oder ein oder zweifach mit hydroxy, C_1 - C_3 -alkyl, C_1 - C_3 -alkoxy substituiert sein. Die C_1 - C_{12} -alkyl-, C_1 - C_6 -alkyloxy-, carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl-, phenyl-,aryl-Gruppen der Reste R^5 bis R^8 können unsubstituiert oder ein oder mehrfach mit dem Rest R^{18} substituiert sein

10

Der Rest R¹⁸ kann eine der folgenden Gruppen darstellen: Wasserstoff, halogen, hydroxy, formyl, carboxy sowie deren Salze und Ester, amino, nitro, C₁ - C₁₂ -alkyl, C₁ - C₆ -alkyloxy, carbonyl- C₁ - C₆, -alkyl, phenyl, aryl, sulfono, sulfeno, sulfino sowie deren Ester und Salze. Die carbamoyl, sulfamoyl, amino- Gruppen des Restes R¹⁸ können unsubstituiert oder weiterhin ein oder zweifach mit dem Rest R¹⁹ substituiert sein.

Der Rest R^{19} kann eine der folgenden Gruppen darstellen: Wasserstoff, hydroxy, formyl, carboxy sowie deren Salze und Ester, amino, nitro, C_1 - C_{12} - alkyl, C_1 - C_6 -alkyloxy, carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl, phenyl, aryl.

Beispiele für die erwähnten Verbindungen sind 1H-Hydroxybenzotriazole, wie: 1-Hydroxybenzotriazol, 1-Hydroxybenzotriazol-6-sulfonsäure, 1-15 Hydroxybenzotriazol-6-carbonsäure, 1-Hydroxybenzotriazol-6-Nphenylcarboxamid, 5-Ethoxy-6-nitro-1-hydroxybenzotriazol, 4-Ethyl-7-methyl-6-nitro-1-hydroxybenzotriazol, 2,3-Bis-(4-ethoxy-phenyl)-4,6-dinitro-2,3dihydro-1-hydroxybenzotriazol, 2,3-Bis-(2-brom-4-methyl-phenyl)-4,6-dinitro-2,3-dihydro-I-hydroxybenzotriazol, 2,3-Bis-(4-brom-phenyl)-4,6-dinitro-2,3-20 dihydro-l-hydroxybenzotriazol, 2,3-Bis-(4-carboxy-phenyl)-4,6-dinitro-2,3dihydro-l-hydroxybenzotriazol, 4,6-Bis-(trifluormethyl)-1-hydroxybenzotriazol, 5-Brom-1-hydroxybenzotriazol, 6-Brom-1-hydroxybenzotriazol, 4-Brom-7methyl-1-hydroxybenzotriazol, 5-Brom-7-methyl-6-nitro-1-hydroxybenzotriazol, 4-Brom-6-nitro-1-hydroxybenzotriazol, 6-Brom-4-nitro-1-hydroxybenzotriazol, 25 4-Chlor-I-hydroxybenzotriazol, 6-Chlor-5-isopropyl-1-hydroxybenzotriazo, 5-Chlor-6-methyl-1-hydroxybenzotriazol, 6-Chlor-5-methyl-1hydroxybenzotriazol, 4-Chlor-7-methyl-6-nitro-1-hydroxybenzotriazol, 5-Chlor-

1-hydroxybenzotriazol, 6-Chlor-1-hydroxybenzotriazol, 4-Chlor-5-methyl-1hydroxybenzotriazol, 5-Chlor-4-methyl-1-hydroxybenzotriazol, 4-Chlor-6-nitro-1-hydroxybenzotriazol, 6-Chlor-4-nitro-1-hydroxybenzotriazol, 7-Chlor-1hydroxybenzotriazol, 6-Diacetylamino-1-hydroxybenzotriazol, 2,3-Dibenzyl-4,6dinitro-2,3-dihydro-l-hydroxybenzotriazol, 4,6-Dibrom-l-hydroxybenzotriazol, 5 4,6-Dichlor-1-hydroxybenzotriazol, 5,6-Dichlor-1-hydroxybenzotriazol, 4,5-Dichlor-1-hydroxybenzotriazol, 4,7-Dichlor-1-hydroxybenzotriazol, 5,7-Dichlor-6-nitro-1-hydroxybenzotriazol, 5,6-Dimethoxy- 1-hydroxybenzotriazol, 2,3-Di-[2]naphthyl-4,6-dinitro-2,3-dihydro-1-hydroxybenzotriazol, 4,6-Dinitro-1hydroxybenzotriazol, 4,6-Dinitro-2,3-dipheny-2,3-dihydro-1-10 hydroxybenzotriazol, 4,6-Dinitro-2,3-di-p-totolyl-2,3-dihydro-1hydroxybenzotriazol, 5-Hydrazino-7-methyl-4-nitro-1-hydroxybenzotriazol, 5,6-Dimethyl-1-hydroxybenzotriazol, 4-Methyl-1-hydroxybenzotriazol, 5-Methyl-1hydroxybenzotriazol, 6-Methyl-1-hydroxybenzotriazol, 5-(1-Methylethyl)-1hydroxybenzotriazol, 4-Methyl-6-nitro-I-hydroxybenzotriazol, 6-Methyl-4-nitro-15 1-hydroxybenzotriazol, 5-Methoxy-1-hydroxybenzotriazol, 6-Methoxy-1hydroxybenzotriazol, 7-Methyl-6-nitro-1-hydroxybenzotriazol, 4-Nitro-1hydroxybenzotriazol, 6-Nitro-1-hydroxybenzotriazol, 6-Nitro-4-phenyl-1hydroxybenzotriazol, 5-Phenylmethyl-1-hydroxybenzotriazol, 4-Trifluormethyl-1-hydroxybenzotriazol, 5-Trifluormethyl-1-hydroxybenzotriazol, 6-20 Trifluormethyl-1-hydroxybenzotriazol, 4,5,6,7- Tetrachlor-1hydroxybenzotriazol, 4,5,6,7-Tetrafluor-1-hydroxybenzotriazol, 6-Tetrafluorethyl-1-hydroxybenzotriazol, 4,5,6-Trichlor-l-hydroxybenzotriazol, 4,6,7-Trichlor-l-hydroxybenzotriazol, 6-Sulfamido-1-hydroxybenzotriazol, 6-N,N-Diethyl-sulfamido-1-hydroxybenzotriazol, 6-N-Methylsulfamido-1-25 hydroxybenzotriazol, 6-(1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1-hydroxybenzotriazol, 6-(5,6,7,8-tetrahydroimidazo-[1,5-a]-pyridin-5-yl)-1-hydroxybenzotriazol, 6-(Phenyl-1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1-hydroxybenzotriazol, 6-[(5-methyl-1H-

imidazo-1-yl)-phenylmethyl]-1-hydroxybenzotriazol, 6-[(4-methyl-1H-imidazo-1-yl)-phenylmethyl]-1-hydroxybenzotriazol, 6-[(2-methyl-1H-imidazo-l-yl)phenylmethyl]-1-hydroxybenzotriazol, 6-(1H-lmidazol-1-yl-phenylmethyl)-1hydroxybenzotriazol, 5-(1H-Imidazol-1-yl-phenylmethyl)-1-

hydroxybenzotriazol, 6-[1-(1H-Imidazol-1-yl)-ethyl]-1-hydroxybenzotriazolmonohydrochlorid.

Zu erwähnen sind in diesem Zusammenhand ferner folgende Salze:

- 1-Hydroxybenzotriazol, Natriumsalz.
- 1-Hydroxybenzotriazol, Kaliumsalz 10
 - 1-Hydroxybenzotriazol, Lithiumsalz
 - 1-Hydroxybenzotriazol, Ammoniumsalz
 - 1-Hydroxybenzotriazol, Calciumsalz
 - 1-Hydroxybenzotriazol, Magnesiumsalz
- 1-Hydroxybenzotriazol-6-sulfonsäure, Mononatriumsalz 15

Weitere Beispiele für erfindungsgemäß einsetzbare Verbindungen der Formeln IV und V sind 3H-Benzotriazol-1-Oxide, wie: 3H-Benzotriazol-1-oxid, 6-

Acetyl-3H-benzotriazol-1-oxid, 5-Ethoxy-6-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid, 4-

Ethyl-7-methyl-6-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid, 6-Amino-3,5-dimethyl-3H-

benzotriazol-1-oxid, 6-Amino-3-methyl-3H-benzotriazol-1-oxid, 5-Brom-3H-

benzotriazol-1-oxid, 6-Brom-3H-benzotriazol-1-oxid, 4-Brom-7-methyl-3H-

benzotriazol-1-oxid, 5-Brom-4-chlor-6-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid, 4-Brom-6-

nitro-3H-benzotriazol-1-oxid, 6-Brom-4-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid, 5-Chlor-

3H-benzotriazol-1-oxid, 6-Chlor-3H-benzotriazol-1-oxid, 4-Chlor-6-nitro-3H-25

benzotriazol-1-oxid, 4,6-Dibrom-3H-benzotriazol-1-oxid, 4,6-Dibrom-3-methyl-

3H-benzotriazol-1-oxid, 4,6-Dichlor-3H-benzotriazol-1-oxid, 4,7-Dichlor-3H-

benzotriazol-1-oxid, 5,6-Dichlor-3H-benzotriazol-1-oxid, 4,6-Dichlor-3-methyl-

3H-benzotriazol-1-oxid, 5,7-Dichlor-6-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid, 3,6-Dimethyl-6-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid, 3,5-Dimethyl-6-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid, 3-Methyl-3H-benzotriazol-1-oxid, 5-Methyl-3H-benzotriazol-1-oxid, 6-Methyl-3H-benzotriazol-1-oxid, 6-Methyl-4-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid, 7-Methyl-6-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid, 5-Chlor-6-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid.

Ferner sind Beispiele für Verbindungen der Formeln IV und V 2H-Benzotriazol-1-oxide, wie:

- 2-(4-Acetoxy-phenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid, 6-Acetylamino-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(4-Ethyl-phenyl)-4,6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(3-Aminophenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(4-Aminophenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid, 6-Amino-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 5-Brom-4-chlor-6-nitro-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(4-Bromphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid, 5-
- Brom-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 6-Brom-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(4-Bromphenyl)-4,6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(4-Bromphenyl)-6-nitro-2H-benzotriazol-1-oxid, 5-Chlor-2-(2-chlorphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid, 5-Chlor-2-(3-chlorphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid, 5-Chlor-2-(2-chlorphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid, 5-Chlor-2-(3-chlorphenyl)-2H-
- benzotriazol-1-oxid, 5-Chlor-2-(2,4-dibromphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid, 5-Chlor-2-(2,5-dimethylphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid, 5-Chlor-2-(4-nitrophenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid, 5-Chlor-6-nitro-2-phenyl-2H-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-[4-(4-Chlor-3-nitro-phenylazo)-3-nitrophenyl]-4,6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(3-Chlor-4-nitro-phenyl)-4,6-dinitro-2H-
- benzotriazol-1-oxid, 2-(4-Chlor-3-nitrophenyl)-4,6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid, 4-Chlor-6-nitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 5-Chlor-6-nitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 6-Chlor-4-nitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(2-Chlorphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(3-Chlorphenyl)-2H-benzotriazol-

1-oxid, 2-(4-Chlorphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid, 5-Chlor-2-phenyl-2Hbenzotriazol-1-oxid, 2-[4-(4-Chlorphenylazo)-3-nitrophenyl]-4,6-dinitro-2Hbenzotriazol-1-oxid, 2-(2-Chlorphenyl)-4,6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(3-Chlorphenyl)-4,6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(4-Chlorphenyl)-4,6dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-{4-[N'-(3-Chlorphenyl)-hydrazino]-3 $nitrophenyl\} 4,6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid,\ 2-\{4-[N'-(4-Chlorphenyl)-1-oxid,\ 2-\{4-[N'-(4-(4-Chlorphenyl)-1-oxid,\ 2-\{4-[N'-(4-(4-(4-(4-(h-1)-(h-1)-h-1-oxid,\ 2-(h-1)-h$ 5 hydrazino]-3-nitrophenyl) 4,6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(2-Chlorphenyl)-6-methyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(3-Chlorphenyl)-6-methyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(4-Chlorphenyl)-6-methyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(3-Chlorphenyl)-6-nitro-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(4-Chlorphenyl)-6-nitro-2Hbenzotriazol-1-oxid, 2-(4-Chlorphenyl)-6-picrylazo-2H-benzotriazol-1-oxid, 5-Chlor-2-(2,4,5-trimethylphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid, 4,5-Dibrom-6-nitro-2p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 4,5-Dichlor-6-nitro-2-phenyl-2H-benzotriazol-1oxid, 4,5-Dichlor-6-nitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 4,7-Dichlor-6-nitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 4,7-Dimethyl-6-nitro-2-phenyl-2Hbenzotriazol-1-oxid, 2-(2,4-Dimethylphenyl)-4,6-dinitro-benzotriazol-1-oxid, 2-15 (2,5-Dimethylphenyl)-4,6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(2,4-Dimethylphenyl)-6-nitro-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(2,5-Dimethylphenyl)-6nitro-2H-benzotriazol- 1-oxid, 4,6-Dinitro-2-[3-nitro-4-(N'-phenylhydrazino)phenyl-]-2H-benzotriazol-1-oxid, 4,6-Dinitro-2-[4-nitro-4-(N'-phenylhydrazino)phenyl-]-2H-benzotriazol-1-oxid, 4,6-Dinitro-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 20 2-{2,4-Dinitrophenyl)-4,6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(2,4-Dinitrophenyl)-6-nitro-2H-benzotriazol-1-oxid, 4,6-Dinitro-2-o-tolyl-2Hbenzotriazol-1-oxid, 4,6-Dinitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 4,6-Dinitro-2-(2,4,5-trimethylphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(4-Methoxyphenyl)-2Hbenzotriazol-1-oxid, 2-(4-Methoxyphenyl)-6-methyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 5-25 Methyl-6-nitro-2-m-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 5-Methyl-6-nitro-2-o-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 5-Methyl-6-nitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 6Methyl-4-nitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 6-Methyl-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 4-Methyl-2-m-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 4-Methyl-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 6-Methyl-2-m-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 6-Methyl-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 6-Methyl-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-[1]Naphthyl-4-6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-[2]Naphthyl-4-6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-[1]Naphthyl-6-nitro-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-[2]Naphthyl-6-nitro-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-(3-Nitrophenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid, 6-Nitro-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 4-Nitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 6-Nitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 6-Nitro-2-(2,4,5-trimethylphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-o-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-o-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid, 2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid.

Weiterhin bevorzugt sind Heterocyclen, die mindestens eine N-Hydroxi-, Oxim, N-Oxi-, N,N-Dioxi-Funktion oder ein weiteres Heteroatom, wie O, S, Se, Te enthalten, wie:

Aziridine, Diaziridine, Pyrrole, Dihydropyrrole, Tetrahydropyrrole, Pyrazole,
Dihydropyrazole, Tetrahydropyrazole, Imidazole, Dihydroimidazole,
Tetrahydroimidazole, Dihydroimidazole, 1,2,3-Triazole, 1,2,4-Triazole,
Tetrazole, Pentazole, Piperidine, Pyridine, Pyridazine, Pyrimidine, Pyrazine,
Piperazine, 1,2,3-Triazine, 1,2,4-Triazine, Tetrazine, Azepine, Oxazole,
Isoxazol, Thiazole, Isothiazole, Thiadiazole, Morpholine, und deren
Benzokondensierte Derivate wie: Indole, Isoindole, Indolizine, Indazole,
Benzimidazole, Benztriazole, Chinoline, Isochinoline, Phthalazine, Chinazoline,
Chinoxaline, Phenazine, Benzazepine, Benzothiazole, Benzoxazole.

Ebenso bevorzugt sind kondensierte N-Heterocyclen wie Triazolo- und Tetrazoloverbindungen, die mindestens eine N-Hydroxy-, Oxim-, N-Oxi-, N,N-Dioxi-Funktion und neben N ein weiteres Heteroatom wie O, S, Se, Te enthalten können.

5

Beispiele hiefür sind:

- [1,2,4]Triazolo[4,3-a]pyridine, [1,2,4]Triazolo[1,5-a]pyridine, [1,2,4]Triazolo[4,3-b]isoquinoline,
- [1,2,4]Triazolo[3,4-a]isoquinoline, [1,2,4]Triazolo[1,5-b]isoquinoline,
- 10 [1,2,4]Triazolo[5,1-a]isoquinoline, [1,2,3]Triazolo[1,5-a]pyridine,
 - [1,2,3]Triazolo[4,5-b]pyridine, [1,2,3]Triazolo[4,5-c]pyridine,
 - [1,2,3]Triazolo[1,5-a]quinoline, [1,2,3]Triazolo[5,1-a]isoquinoline,
 - [1,2,4]Triazolo[4,3-b]pyridazine, [1,2,4]Triazolo[1,5-b]pyridazine,
 - [1,2,4]Triazolo[4,5-d]pyridazine, [1,2,4]Triazolo[4,3-b]cinnoline,
- 15 [1,2,4]Triazolo[3,4-a]phthalazine, [1,2,4]Triazolo[4,3-a]pyrimidine,
 - [1,2,4]Triazolo[4,3-c]pyrimidine, [1,2,4]Triazolo[1,5-a]pyrimidine,
 - [1,2,4]Triazolo[1,5-c]pyrimidine, [1,2,4]Triazolo[4,3-c]quinazoline,
 - [1,2,4] Triazolo [1,5-a] quinazoline, [1,2,4] Triazolo [1,5-c] quinazoline,
 - [1,2,4]Triazolo[5,1-b]quinazoline, [1,2,3]Triazolo[1,5-a]pyrimidine,
- 20 [1,2,3]Triazolo[1,5-c]pyrimidine, [1,2,3]Triazolo[4,5-d]pyrimidine,
 - [1,2,3]Triazolo[1,5-a]quinazoline, [1,2,3]Triazolo[1,5-c]quinazoline,
 - [1,2,4]Triazolo[4,3-a]pyrazine, [1,2,4]Triazolo[1,5-a]pyrazine,
 - [1,2,4]Triazolo[1,5-a]pyrazine, [1,2,3]Triazolo[4,5-b]pyrazin, [1,2,4]Triazolo[4,3-
 - a]quinoxaline, [1,2,3]Triazolo[1,5-a]quinoxaline, [1,2,4]Triazolo[4,3-
- 25 b][1,2,4]triazine, [1,2,4]Triazolo[3,4-c][1,2,4]triazine, [1,2,4]Triazolo[4,3
 - d][1,2,4]triazine, [1,2,4]Triazolo[3,4-f][1,2,4]triazine, [1,2,4]Triazolo[1,5-
 - b][1,2,4]triazine, [1,2,4]Triazolo[5,1-c][1,2,4]triazine, [1,2,4]Triazolo[1,5-
 - d][1,2,4]triazine, [1,2,4]Triazolo[4,3-a][1,3,5]triazine, [1,2,4]Triazolo[1,5-

WO 97/48786 PCT/EP96/02658

a][1,3,5]triazine, Tetrazolo[1,5-a]pyridine, Tetrazolo[1,5-b]isoquinoline, Tetrazolo[1,5-a]quinoline, Tetrazolo[5,1-a]isoquinoline, Tetrazolo[1,5-b]pyridazine, Tetrazolo[1,5-b]cinnoline, Tetrazolo[5,1-a]phthalazine, Tetrazolo[1,5-a]pyrimidine, Tetrazolo[1,5-c]pyrimidine, Tetrazolo[1,5-a]quinazoline, Tetrazolo[1,5-c]quinazoline, Tetrazolo[1,5-a]pyrazine, Tetrazolo[1,5-a]quinoxaline, Tetrazolo[1,5-b][1,2,4]triazine, Tetrazolo[5,1-c][1,2,4]triazine, Tetrazolo[5,1-f][1,2,4]triazine.

5

Sonstige erfindungsgemäß einsetzbare Verbindungen sind: Chinolin-N-oxid,

Isochinolin-N-oxid, N-Hydroxy-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin, β-(N-Oxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolino)-propionsäure, 1,3-Dihydroxy-2N-benzylimidobenzimidazolin.

Von den in WO94/112620 und 94/1262 offenbarten Mediatoren 1iefert 1
Hydroxy-1H-benzotriazole (HBT) die besten Ergebnisse als Bleichzusatz im Mehrkomponentensystem zur Verwendung mit waschaktiven Substanzen.

Es ist allerdings nur zu hohen Preisen und nicht in hinreichenden Mengen verfügbar. Darüber hinaus reagiert es unter Zusatz von z.B. Laccase zu 1-H-Benzotriazol (BT). Diese Verbindung ist relativ schlecht abbaubar und könnte in größeren Mengen eine beträchtliche Umweltbelastung darstellen. Ebenfalls ist seine Reaktionsgeschwindigkeit nicht sehr hoch und führt in gewissem Umfang zu einer Schädigung der eingesetzten Enzyme. Des weiteren reagiert es (neben BT) zu gefärbten weiteren Abbauprodukten ab, die unerwünscht sind.

Deshalb sind als Mediatoren ganz besonders bevorzugt (diese zeigen v.a. diese unerwünschte Färbung nur in sehr begrenztem Umfang) solche, die aus der Gruppe cyclischer N-Hydroxyverbindungen mit mindestens einem ggf.

10

15

20

substituierten fünf- oder sechsgliedrigen Ring, enthaltend die in Formel A genannte Struktur.

Formel A

sowie deren Salze, Ether oder Ester, wobei X und Y, gleich oder verschieden sind, und O, S, oder NR¹ bedeuten wobei

R¹ Wasserstoff-, Hydroxy-, 1 ...myl-, Carbamoyl-, Sulfonorest, Ester oder Salz des Sulfonorests, Sulfamoyl-, Nitro-, Amino-, Phenyl-, Acryl-C₁ - C₅-alkyl-, C₁-C₁₂-Alkyl-,

 C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonyl-, Carbonyl- C_1 - C_6 -Alkyl-, Phosphono-, Phosphonooxyrest, Ester oder Salz des Phosphonooxyrests

Phosphono-, Phosphonooxyrest, Ester oder Saiz des Phosphonooxyrests bedeutet,

wobei Carbamoyl-, Sulfamoyl- Amino- und Phenylreste unsubstituiert oder einoder mehrfach mit einem Rest R^2 substituiert sein können und die Aryl- C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonyl-, Carbonyl- C_1 - C_6 -Alkyl-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit einem Rest R^2 ein- oder mehrfach substituiert sein können wobei

R² gleich oder verschieden ist und Hydroxy-, Formyl-, Carboxy-Rest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Sulfono-Ester oder Salz des Sulfonorests, Sulfamoyl-, Nitro-, Amino-, Pheny-, C₁-C₅-Alkyl-, C₁-C₅-Alkoxyrest bedeutet.

Das erfindungsgemäße Mehrkomponentensystem enthält Mediatoren, die großtechnisch verfügbar und kostengünstiger als HBT sind. Diese Mediatoren reagieren unter dem Einfluß von Oxidationsmitteln zu Produkten ohne störende Verfärbung. Diese Produkte sind ihrerseits vollständig abbaubar.

Das erfindungsgemäße Mehrkomponentensystem umfaßt als Mediator (Komponente c) bevorzugt mindestens eine Verbindungen der allgemeinen Formel VI, VII, VIII oder IX,

10

5

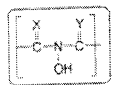
15 VIII

IX

wobei X, Y, die bereits genannten Bedeutungen haben und die Reste R³-R¹⁸ gleich oder verschieden sind und Halogenrest, Carboxyrest, Salz oder Ester eines Carboxyrests oder die für R¹ genannten Bedeutungen haben,

wobei R^9 und R^{10} bzw. R^{11} und R^{12} nicht gleichzeitig Hydroxyoder Aminorest bedeuten dürfen und

ggf. je zwei der Substituenten R^3 - R^6 , R^7 - R^8 , R^9 - R^{12} , R^{13} - R^{18} zu einem Ring -B-verknüpft sein können, wobei -B- eine der folgenden Bedeutungen hat: (-CH=CH)-_n mit n = 1 bis 3, -CH=CH-CH=N- oder



Formel A

und wobei ggf die Reste R⁹-R¹² auch untereinander durch ein oder zwei Brückenelemente -Q- verbunden sein können, wobei -Q- gleich oder verschieden ist und eine der folgende Bedeutungen hat: -0-, -S, -CH₂-, -CR¹⁹=CR²⁰-;

wobei R¹⁹ und R²⁰ gleich oder verschieden sind und die Bedeutung von R³ haben.

Als Mediatoren besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen FormelnVI, VII, VIII oder IX, bei denen X und YO oder S bedeuten.

Beispiele für solche Verbindungen sind N-Hydroxy-phthalimid sowie ggf.
substituierte N-Hydroxy-phthalimid-Derivate, N-Hydroxymaleimid sowie ggf.
substituierte N-Hydroxymaleimid-Derivate, N-Hydroxy-Naphthalsäureimid
sowie ggf. substituierte N-Hydroxy-Naphthalsäureimid-Derivate,

N-Hydroxysuccinimid und ggf.substituierte N-Hydroxysuccinimid-Derivate, vorzugsweise solche, bei denen die Reste R⁹-R¹² polycyclisch verbunden sind.

Als Mediator (Komponente c des erfindungsgemäßen Mehrkomponentensystems) insbsondere bevorzugt ist N-Hydroxyphthalimid.

5 Als Mediator geeignete Verbindungen der Formel VI sind beispielsweise:

N-Hydroxyphthalimid,

N-Hydroxy-benzol-1,2,4-tricarbonsäureimid,

N,N'-Dihydroxy-pyromellitsäurediimid,

N.N'-Dihydroxy-benzophenon-3,3',4,4'-tetracarbonsäurediimid.

10

Als Mediator geeignete Verbindungen der Formel VII sind beispielsweise:

N-Hydroxymaleimid,

Pyridin-2,3-dicarbonsäure-N-hydroxyimid.

15

Als Mediator geeignete Verbindungen der Formel VIII sind beispielsweise:

N-Hydroxysuccinimid,

N-Hydroxyweinsäureimid,

20 N-Hydroxy-5-norbornen-2,3-dicarbonsäureimid,

exo-N-Hydroxy-7-oxabicyclo[2.2.1]-hept-5-en-2,3-dicarboximid,

N-Hydroxy-cis-cyclohexan-1,2-dicarboximid,

N-Hydroxy-cis-4-cyclohexen-1,2-dicarbonsäureimid.

25 Eine als Mediator geeignete Verbindung der Formel IX ist beispielsweise:

N-Hydroxynapthalsäureimid-Natrium-Salz.

Eine als Mediator geeignete Verbindung mit einem sechsgliedrigen Ring enthaltend die in Formel A genannte Struktur ist beispielsweise:

N-Hydroxyglutarimid.

5

10

Die beispielhaft genannten Verbindungen eignen sich auch in Form ihrer Salze oder Ester als Mediator.

Ganz besonders bevorzugt sind auch wegen der geringen Kosten, der guten Abbaubarkeit, dem wesentlich geringeren "Schädigungspotential" auf Enzyme und der sehr schnellen Reaktionsgeschwindigkeit Mediatoren, dadurch gekennzeichnet, daß sie ausgewählt sind aus der Gruppe der Oxime der allgemeinen Formel X oder XI.

15

20

sowie deren Salze, Ether, oder Ester, wobei

X, gleich oder verschieden ist und O, S, oder NR¹ bedeuten wobei

R¹ Wasserstoff-, Hydroxy-, Formyl-, Carbamoyl-, Sulfonorest, Ester oder Salz des Sulfonorests, Sulfamoyl-, Nitro-, Amino-, Phenyl-, Acryl-C₁-C₅-alkyl-, C₁-C₆-Alkyl-, C₁-C₆-Alkyl-, C₁-C₆-Alkyl-, Phospho-, Phosphonooxyrest, Ester oder Salz des Phosphonooxyrests

30 bedeutet,

10

15

wobei Carbomyl-, Sulfamoyl- Amino- und Phenylreste unsubstituiert oder einoder mehrfach mit einem Rest R^2 substituiert sein können und die Aryl- C_1 - C_5 -alkyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonyl-, Carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit einem Rest R^2 ein- oder mehrfach substituiert sein können, wobei

R² gleich oder verschieden ist und Hydroxy-, Formyl-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Sulfono-Ester oder Salz des Sulfonorests, Sulfamoyl-, Nitro-, Amino-, Phenyl-, C₁-C₅-Alkyl-, C₁-C₅-Alkoxyrest bedeutet und

die Reste R³ und R⁴ gleich oder verschieden sind u nd Halogen-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests bedeuten, oder die für R¹ genannten Bedeutungen haben, oder zu einem Ring (-CR⁷R⁸)_n mit n gleich 2, 3 oderr 4 verknüpft sind und

R⁵ und R⁶ die für R¹ genannten Bedeutungen haben und

R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sind und Halogen-, Carboxyrest, Ester oder
Salz des Carboxyrests bedeuten, oder die für R¹ genannten Bedeutungen
haben.

Als Mediatoren im erfindungsgemäßen Mehrkomponentensystem besonders bevorzugt sind Verbindungen mit der allgemeinen Formel I, bei denen X O oder S bedeutet und die übrigen Reste die vorstehend genannten Bedeutungen haben. Ein Beispiel für eine solche Verbindung ist 2-Hydroxyiminomalonsäuredimethylester.

Als Mediatoren weiterhin besonders bevorzugt sind Isonitrosoderivate von cyclischen Ureiden der allgemeinen Formel II. Beispiele für solche Verbindungen sind 1-Methylviolursäure, 1,3-Dimethylviolursäure, Thioviolursäure, Alloxan-4,5-dioxim.

5

Als Mediator insbesondere bevorzugt ist Alloxan-5-oxim Hydrat (Violursäure) und/oder dessen Ester oder Salze.

10

Comediatoren

15

Die Komponente (d) kann beispielsweise aliphatische Ether, arylsubstituierte Alkohole enthalten, wie 2,3-Dimethoxybenzylalkohol, 3,4-Dimethoxybenzylalkohol, 2,6-Dimethoxybenzylalkohol, 2,6-Dimethoxybenzylalkohol, Homovanillylalkohol,

Ethylenglykolmonophenylether, 2-Hydroxybenzylalkohol, 4-Hydroxybenzylalkohol, 4-Hydroxy-3-methoxybenzylalkohol, 2-Methoxybenzylalkohol, 2,5-Dimethoxybenzylalkohol, 3,4-Dimethoxybenzylamin, 2,4-Dimethoxybenzylamin-hydrochlorid, Veratrylalkohol, Coniferylalkohol.

25

In Betracht kommen auch Olefine(Alkene), z. B. 2-Allylphenol, 2-Allyl-6-methylphenol, Allylbenzol, 3,4-Dimethoxy-propenylbenzol, p-Methoxystyrol, l-Allylimidazol, 1-Vinylimidazol, Styrol, Stilben, Allylphenylether, Zimtsäurebenzylester, Zimtsäuremethylester, 2,4,6-Triallyloxy-1,3,5-triazin, 1,2,4-Trivinylcyclohexan, 4-Allyl-1,2-dimethoxybenzol, 4-tert-

Butylbenzoesäurevinylester, Squalen, Benzoinallylether, Cyclohexen, Dihydropyran, N-Benzylzimtsäureanilid.

Vorzugsweise werden Phenolether eingesetzt, z.B. 2,3-

- 5 Dimethoxybenzylalkohol, 3,4-Dimethoxybenzylalkohol, 2,4-Dimethoxybenzylalkohol, 2,6-Dimethoxybenzylalkohol, Homovanillylalkohol, 4-Hydroxybenzylalkohol, 4-Hydroxy-3-methoxybenzylalkohol, 2-Methoxybenzylalkohol, 2,5-Dimethoxybenzylalkohol, 3,4-Dimethoxybenzylamin,
- 2,4-Dimethoxybenzylamin-hydrochlorid, Veratrylalkohol, Coniferylalkohol, Veratrol, Anisol.

Bevorzugt werden auch Carbonylverbindungen, wie 4-Aminobenzophenon, 4-Acetylbiphenyl, Benzophenon, Benzil, Benzophenonhydrazon, 3,4-

- Dimethoxybenzaldehyd, 3,4-Dimethoxybenzoesäure, 3,4-Dimethoxybenzophenon, 4-Dimethylaminobenzaldehyd, 4-Acetylbiphenylhydrazon, Benzophenon-4-carbonsäure, Benzoylaceton, Bis-(4,4'-dimethylamino)-benzophenon, Benzoin, Benzoinoxim, N-Benzoyl-N-phenyl-hydroxylamin, 2-Amino-5-chlor-benzophenon, 3-Hydroxy-4-
- methoxybenzaldehyd, 4-Methoxybenzaldehyd, Anthrachinon-2-sulfonsäure, 4-Methylaminobenzaldehyd, Benzaldehyd, Benzophenon-2-carbonsäure, 3,3'4,4'-Benzophenontetracarbonsäuredianhydrid, (S)-(-)-2-(N-Bezylpropyl)-aminobenzophenon, Benzylphenylessigsäureanilid, N-Benzylbenzanilid, 4,4'-Bis-(diacetylamino)-benzophenon,
- 25 2-Chlorbenzophenon, 4,4'-Dihydroxybenzophenon, 2,4-Dihydroxybenzophenon, 3,5-Dimethoxy-4-hydroxybenzaldehydhydrazin, 4-Hydroxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, 4-Methoxybenzophenon, 3,4-Dihydroxybenzophenon, p-Anissäure, p-

Anisaldehyd, 3,4-Dihydroxybenzaldehyd, 3,4-Dihydroxybenzoesäure, 3,5-Dimethoxy-4-hydroxybenzaldehyd, 3,5-Dimethoxy-4-hydroxybenzoesäure, 4-Hydroxybenzaldehyd, Salicylaldehyd, Vanillin, Vanillinsäure.

5 Komponente e)

10

15

Durch den Zusatz der unter d) und e) genannten Verbindungen des Mehrkomponentensystems erfolgt eine Reaktionsvermittlung in Kaskadenform oder ein Recycling der eigentlichen Mediatorverbindungen in situ d.h. während der Reaktion und führt überraschenderweise zu einer wesentlichen Verbesserung der Bleichreaktion.

Als freies Amin enthält das Mehrkpomentensystem im Falle der in situ Generation oder Reaktionsvermittlung in Kaskadenform bei Hydroxybenztriazol, vorzugsweise Benztriazol.

Weitere Komponenten

Zusätzlich kann das Bleichsystem phenolische Verbindungen und/oder nicht-20 phenolische Verbindungen mit einem oder mehreren Benzolkernen enthalten.

Neben den oben erfindungsmäßig genannten Oxidationsmitteln sind besonders bevorzugt Luft, Sauerstoff; $\rm H_2O_2$, organische Peroxide, Natriumperborat und/oder Natriumpercarbonat.

25

Sauerstoff kann auch durch $H_2 \theta_2$ + Catalase o.ä. Systeme oder $H_2 \theta_2$ aus GOD + Glucose o.ä. Systeme "in situ" generiert werden.

Bevorzugt wird ferner ein kationenbildendes Metallsalze enthaltendes Mehrkomponentenbleichsystem. Als Kationen sollen Fe²⁺ Fe³⁺, Mn²⁺, Mn³⁺, Mn⁴⁺, Cu⁺, Cu²⁺, Ti³⁺, Cer⁴⁺, Mg²⁺ und Al³⁺ verwendet werden.

Ferner kann das Bleichsystem zusätziich Polysaccharide und/oder Proteine enthalten. Als Polysaccharide kommen Glucane, Mannane, Dextrane, Lävane, Pektine, Alginate oder Pflanzengummis und /oder eigene von den Pilzen gebildete oder in der Mischkultur mit Hefen produziere Polysaccharide in Betracht. Als Proteine sind Gelantine, Albumin u.a. einsetzbar.

10

Hinzukommen können Einfachzucker, Oligomerzucker, Aminosäuren, PEG, Polyethylenoxide, Polyethylenimine und Polydimethylsiloxyne.

Verwendung des Mehrkomponentensystems

15

25

Verwendung finden kann das erfindungsgemäße Mehrkomponentenbleichsystem in Kombination mit ansich bekannten waschaktiven Waschmitteladditiven.

Das Bleichsystem entfaltet seine Wirkung in einem pH-Bereich von 2 bis 12, vorzugsweise 4 bis 10 und bei Temperaturen zwischen 10°C und 60°C, vorzugsweise 20° bis 40°C.

Im folgenden wird die Erfindung unter Bezugnahme auf die Beispiele näher erläutert:

Beispiel 1:

Einfluß des Laccase/Mediatorsystems auf (BC2) kaffeebeschmutztem Standardbaumwollappen.

5

Bespiel: In 100 ml Waschlösung (in 300 ml Erlenmeierkolben) wird je ein Stofflappen (5x5 cm) bei 40°C für 40 min unter Reziprok-Schütteln (120 rpm) inkubiert.

Vor Inkubationsbeginn wird die Waschlösung einer zehnminütigen
Temperaturanpassung unterzogen. Die Waschlösung wird mit STW (Standard
Tap Water) bei 14⁰ dH. angesetzt. Als Enzymdosage werden 200.000 IU
Laccase aus Coriolus versicolor/100 ml als Mediatordosage wird 200 mg
Hydroxybenzotriazol/100 ml eingesetzt.

15

Nach Abgießen der "Waschlauge" wird mit kaltem, starkem Wasserstrahl 3x aufgefüllt und abgegossen.

Tabelle 1 zeigt die Ergebnisse im Vergleich zu einem kommerziellen

Flüssigwaschmittel (ohne Bleichsystem) und einem Vollwaschmittel (mit Bleichsystem).

Tabelle 1

	pН	Weißegrad	Helligkeitsgrad
STW Nullwert	4,5	2,55	2,3
Vollwaschmittel	10,1	8,9	6,15
STW + Enzym + Mediator	4,5	5	5,8
Flüssigwaschmittel	4,5	3,85	3,75
Flüssigwaschmittel + Enzym + Mediator	4,5	6,15	6,6

Beispiel 2:

Einfluß des Laccase Mediator Systems auf (BC 3) teebeschmutztem Standardwollappen.

In 100 ml Waschlösung (im 300 ml Erlenmeyerkolben) wird je ein Stofflappen (5x5 cm) bei 40°C für 40 min unter Reziprok-Schütteln (120 rpm) inkubiert.

15

20

Vor Inkubationsbeginn wird die Waschlösung einer zehnminütigen Temperaturanpassung unterzogen. Die Waschlösung wird mit STW (Standard Tap Water) bei 14⁰ dH. angesetzt. Als Enzymdosage werden 200.000 IU Laccase aus Coriolus versicolor /100 ml und als Mediatordosage wird 200 mg Hydroxybenzotriazol/100 ml eingesetzt.

Nach Abgießen der "Waschlauge" wird mit kaltem, starkem Wasserstrahl 3x aufgefüllt und abgegossen.

Die Ergebnisse sind in Tabelle 2 dargestellt.

Tabelle 2

5

	pН	Weißegrad	Helligkeitsgrad
STW Nullwert	4,5	2,7	2,5
Vollwaschmittel	10,1	8,95	8,6
STW + Enzym + Mediator	4,5	4,2	4,7
Flüssigwaschmittel	4,5	4,7	4,7
Flüssigwaschmittel + Enzym + Mediator	4,5	5,5	5,95

10 Beispiel 3:

Es wurde ein Versuch entsprechend Beispiel 1 durchgeführt. Als Mediator diente Acetoxybenzatriazol.

15 Das Ergebnis ist Tabelle 3 zu entnehmen.

Tabelle 3

	pH	Weißegrad	Helligkeitsgrad
STW Nullwert	4,5	2,55	2,3
Vollwaschmittel	10,1	8,9	6,15

WO 97/48786 PCT/EP96/02658

STW + Enzym + Mediator	4,5	5	6,1	
Flüssigwaschmittel	4,5	3,85	3,75	
Flüssigwaschmittel + Enzym + Mediator	4,5	6,2	6,7	

15

40

Patentansprüche

- 5 1. Mehrkomponentensystem zur Verwendung mit waschaktiven Substanzen enthaltend
 - a) ggf. mindestens einen Oxidationskatalysator,
 - b) mindestens ein geeignetes Oxidationsmittel,
 - c) mindestens einen Mediator auswählt aus der Gruppe der Hydroxylamine, Hydroxylaminderivate, Hydroxamsäuren, Hydroxamsäurederivate, der aliphatischen, cycloaliphatischen, heterocyclischen oder aromatischen Verbindungen, die mindestens eine N-Hydroxy-, Oxim-, N-Oxi-, oder N,N'-Dioxi-Funktion
 - d) mindestens einen Comediator ausgewählt aus der Gruppe der arylsubstituierten Alkohole, Carbonylverbindungen, aliphatischen Ether, Phenolether und/oder Olefine(Alkene) und
 - e) ggfs. eine geringe Menge mindestens eines freien Amins eines jeweils eingesetzten Mediators.
- Mehrkomponentensystem nach Anspruch 1,
 dadurch gekennzeichnet, daß es zusätzlich zu diesen Stoffen phenolische
 Verbindungen und/oder nicht-phenolische Verbindungen mit einem oder
 mehreren Benzolkernen enthält.
- 25 3. Mehrkomponentensystem nach Anspruch 1 oder 2,
 dadurch gekennzeichnet, daß es als Oxidationskatalysator ein oder
 mehrere Oxidoreduktasen der Klassen 1.1.1 1.97 enthält.

Mehrkomponentensystem nach Anspruch 3,
 dadurch gekennzeichnet, daß es ein oder mehrere
 Oxidoreduktasen, welche Sauerstoff, Peroxide oder Chinone als
 Elektronenakzeptor verwenden, enthält.

10

- Mehrkomponentensystem nach Anspruch 3,
 dadurch gekennzeichnet, daß es als Oxidoreduktase Laccase (1.10.3.2.)
 enthält.
- Mehrkomponentensystem nach Anspruch 1 oder 2,
 dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente c)
 als NO- NOH-oder H-NR-OH-haltige aliphatische, cycloaliphatische,
 heterocyclische oder aromatische Verbindungen N-Hydroxy-, Oxim-, NOxi und N,N'-Dioxi-Verbindungen, Hydroxamsäurederivate in Ein- oder
 Mehrkomponentensystemen enthält.
 - Mehrkomponentensystem nach Anspruch 6,
 dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente c) als NO-, NOH- oder H-NR-OH-haltige Verbindungen Hydroxylamine der allgemeinen Formel

10

enthält, wobei die Substituenten R1 und R2, die gleich oder ungleich sein können, unabhängig voneinander eine der folgenden Gruppen darstellen: Wasserstoff, C_1 - C_{12} -alkyl-, carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl-, phenyl-, aryl-, deren C_1 -C₁₂-alkyl-, carbonyl-C₁-C₆-alkyl-, phenyl-, aryl- unsubstituiert oder weiterhin ein oder mehrfach mit dem Rest R³ substituiert sein können, wobei der Rest R³ eine der folgenden Gruppen darstellen kann: Wasserstoff, Halogen, hydroxy-, formyl-, carboxy- sowie Salze und Ester davon, amino-, nitro-, C_1 - C_{12} -alkyl, C_1 - C_6 -alkyloxy, carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl-, phenyl-, sulfono-, deren Ester und Salze, sulfamoyl-, carbamoyl-, phospho-, phosphono-, phosphonooxy und deren Salze und Ester, wobei die amino-, carbamoyl- und sulfamoyl-Gruppen des Restes R3 unsubstituiert oder ein- oder zweifach mit hydroxy-, C1-C3-alkyl-, C1-C3alkoxy substituiert sein können, wobei die Reste R₁ und R₂ gemeinsam 15 eine Gruppe -B- bilden können und -B- dabei eine der folgenden Gruppen darstellt: (-CHR⁴-)_n, (CR⁴=CH-)_m und wobei R⁴ ein Substituent ist der wie R3 definiert ist und n eine ganze Zahl von 1 bis 6 und m eine ganze Zahl von 1 bis 3 darstellt.

20

Mehrkomponentensystem nach Anspruch 6, 8. als NO- NOH- oder H-NRdadurch gekennzeichnet, daß die Komponente c) OH-haltige Verbindungen Substanzen der allgemeinen Formel

10

15

20

enthält, wobei X für eine der folgenden Gruppen steht: (-N=N-), $(-N=CR^{10}-)_p$, $(-CR^{10}=N-)_p$, $(-CR^{11}=CR^{12}-)_p$

$$\begin{bmatrix} O^{-} \\ -N = N - \end{bmatrix} \quad \text{oder} \quad \begin{bmatrix} O^{-} \\ -N = N - \end{bmatrix}$$

und p gleich 1 oder 2 ist,

wobei die Reste R⁹ bis R¹², R¹⁵ und R¹⁶ gleich oder ungleich sein können und unabhängig voneinander eine der folgenden Gruppen darstellen können: Wasserstoff, Halogen, hydroxy, formyl, carboxy sowie Salze und Ester davon, amino, nitro, C₁-C₁₂-alkyl, C₁-C₆-alkyloxy, carbonyl-C₁-C₆-alkyl, phenyl, sulfono Ester und Salze davon, sulfamoyl, carbamoyl, phospho, phosphono, phosphonooxy und deren Salze und Ester, und wobei die amino-, carbamoyl- und sulfamoyl-Gruppen der Reste R⁹ bis R¹², R¹⁵ und R¹⁶ unsubstituiert oder weiterhin ein oder zweifach mit hydroxy, C₁-C₃-alkyl, C₁-C₃-alkoxy substituiert sein können, und wobei die Reste R¹⁵ und R¹⁶ eine gemeinsame Gruppe -G- bilden können und -G-dabei eine der folgenden Gruppen repräsentiert: (-CR⁵=CR⁶-CR⁷=CR⁸-) oder (-CR⁸=CR⁷-CR⁶=CR⁵-), wobei die Reste R⁵ bis R⁸ gleich oder ungleich sein und unabhängig voneinander eine der folgenden Gruppen darstellen können: Wasserstoff; Halogen, hydroxy, formyl, carboxy sowie Salze und Ester davon, amino, nitro, C₁-C₁₂-alkyl, C₁-C₆-alkyloxy,

10

15

carbonyl-C₁-C₆-alkyl, phenyl, sulfono Ester und Salze davon, sulfamoyl, carbamoyl, phospho, phosphono, phosphonooxy und deren Salze und Ester, wobei die amino-, carbamoyl- und sulfamoyl-Gruppen der Reste R⁵ bis R⁸ unsubstituiert oder weiterhin ein- oder zweifach mit hydroxy, C₁-C₂-alkyl, C₁-C₃-alkoxy substituiert sein können, wobei die C₁-C₁₂-alkyl-, C₁-C₆-alkyloxy-, carbonyl-C₁-C₆- alkyl-, phenyl-, aryl-Gruppen der Reste R⁵ bis R⁸ unsubstituiert oder weiterhin ein- oder mehrfach mit dem Rest R¹⁸ substituiert sein können, wobei der Rest R¹⁸ eine der folgenden Gruppen darstellen kann: Wasserstoff, Halogen, hydroxy, formyl, carboxy sowie deren Salze und Ester, amino, nitro, C1-C12-alkyl, C1-C6-alkyloxy, carbonyl-C₁-C₆-alkyl, phenyl, aryl, sowie deren Ester und Salze, wobei die carbamoyl, sulfamoyl, amino-Gruppen des Restes R¹⁸ unsubstituiert oder weiterhin ein oder zweifach mit dem Rest R¹⁹ substituiert sein können, wobei der Rest R¹⁹ eine der folgenden Gruppen darstellen kann: Wasserstoff; hydroxy, formyl, carboxy sowie deren Salze und Ester, amino, nitro, C_1 - C_{12} -alkyl, C_1 - C_6 -alkyloxy, carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl, phenyl, aryl.

Mehrkomponentensystem nach Anspruch 6,
 dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente c) als NO-, NOH- oder
 H-NR-OH-haltige Verbindungen Verbindungen der allgemeinen Formel

$$R^{6}$$
 R^{7}
 R^{8}
 R^{9}
 R^{9}

10

15

20

$$\mathbb{R}^{6}$$
 \mathbb{R}^{7}
 \mathbb{R}^{8}
 \mathbb{R}^{9}

enthält, wobei X für eine der folgenden Gruppen steht: (-N=N-) $(-N=CR^{10}-)$, $(-CR^{10}=N-)_p$, $(-CR^{11}=CR^{12}-)_p$

$$\begin{bmatrix} O^- \\ -N = N - \end{bmatrix} \quad \text{oder} \quad \begin{bmatrix} O^- \\ -N = N - \end{bmatrix}$$

und p gleich 1 oder 2 ist,

wobei die Reste R^1 bis R^{12} gleich oder ungleich sein und unabhängig voneinander eine der folgenden Gruppen darstellen können: Wasserstoff Halogen, hydroxy, formyl, carboxy sowie Salze und Ester davon, amino, nitro, C_1 - C_{12} -alkyl, C_1 - C_6 -alkyloxy, carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl, phenyl, aryl, sulfono Ester und Salze davon, sulfamoyl, carbamoyl, phospho, phosphono, phosphonooxy und deren Salze und Ester, wobei deren amino-, carbamoyl- und sufamoyl-Gruppen unsubstituiert oder weiterhin ein oder zweifach mit hydroxy, C_1 - C_3 -alkyl, C_1 - C_3 -alkoxy substituiert sein können und, wobei die C_1 - C_{12} -alkyl-, C_1 - C_6 -alkyloxy-, carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl-, phenyl-,aryl-, aryl- C_1 - C_6 -alkyl-Gruppen der Reste R^5 bis R^{12} unsubstituiert oder ein oder mehrfach mit dem Rest R^{13} substituiert sein können, wobei der Rest R^{13} eine der folgenden Gruppen darstellen kann: Wasserstoff, Halogen, hydroxy, formyl, carboxy, sowie deren Salze und Ester, amino, nitro, C_1 - C_{12} -alkyl, C_1 - C_6 -alkyloxy, carbonyl- C_1 - C_6 .-

amino, nitro, C_1 - C_{12} -alkyl, C_1 - C_6 -alkyloxy, carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl, phenyl, aryl.

10. Mehrkomponentensystem nach Anspruch 6,
 5 dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente c) als NO-, NOH- oder H NR-OH-haltige Verbindungen Verbindungen der allgemeinen Formel

$$R^{6}$$
 R^{7}
 R^{8}
 N
 N
 R^{16}

enthält, wobei X für eine der folgenden Gruppen steht: (-N=N-), $(-N=CR^{10}-)_p, (-CR^{10}=N-)_p, (CR^{11}=CR^{12}-)_p,$

$$\begin{bmatrix} O^- \\ -N = N - \\ + \end{bmatrix}$$
 oder
$$\begin{bmatrix} O^- \\ -N = N - \\ + \end{bmatrix}$$

- und p gleich 1 oder 2 ist, wobei für die Reste R^5 bis R^8 und R^{10} bis R^{12} dasselbe wie in Anspruch 9 gilt und R^{16} Wasserstoff, C_1 C_{10} alkyl, C_1 C_{10} carbonyl, deren C_1 - C_{10} alkyl und C_1 C_{10} carbonyl unsubstituiert oder mit einem Rest R^{17} , der wie R^3 definiert ist, ein- oder mehrfach substituiert sein kann.
 - 11. Mehrkomponentensystem nach Anspruch 6,

dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente c) als NO-,NOH- oder H-NR-OH-haltige Verbindungen 1-Hydroxybenztriazol und des tautomeren Benzotriazol-1-oxides, sowie deren Ester und Salze nach der Formel

$$R^{6}$$
 R^{7}
 R^{8}
 OH

5

10

15

20

enthält, wobei die Reste R¹ bis R⁸ gleich oder ungleich sein und unabhängig voneinander eine der folgenden Gruppen darstellen können: Wasserstoff Halogen, hydroxy, formyl, carboxy sowie Salze und Ester davon, amino, nitro, C₁-C₁₂-alkyl, C₁-C₆-alkyloxy, carbonyl-C₁-C₆-alkyl, phenyl, sulfono Ester und Salze davon, sulfamoyl, carbamoyl, phospho, phosphono, phosphonooxy und deren Salze und Ester, wobei die amino-, carbamoyl- und sufamoyl-Gruppen der Reste R⁵ bis R⁸ unsubstituiert oder weiterhin ein oder zweifach mit hydroxy, C₁-C₃-alkyl, C₁-C₃-alkoxy substituiert sein können, wobei die C₁-C₁₂-alkyl-, C₁-C₆-alkyloxy-, carbonyl- C_1 - C_6 - alkyl-, phenyl-, aryl-Gruppen der Reste \mathbb{R}^5 bis \mathbb{R}^8 unsubstituiert oder weiterhin ein oder mehrfach mit dem Rest R¹⁸ substituiert sein können, wobei der Rest R¹⁸ eine der folgenden Gruppen darstellen kann: Wasserstoff, Halogen, hydroxy, formyl, carboxy sowie deren Salze und Ester, amino, nitro, C₁ - C₁₂ -alkyl, C₁ - C₆ -alkyloxy, carbonyl- C₁ - C₆, -alkyl, phenyl, aryl, sulfono, sulfeno, sulfino, sowie deren Ester und Salze,

wobei die carbamoyl, sulfamoyl, amino-Gruppen des Restes R¹⁸ unsubstituiert oder weiterhin ein oder zweifach mit dem Rest R¹⁹

substituiert sein können, wobei der Rest R¹⁹ eine der folgenden Gruppen darstellen kann: Wasserstoff, hydroxy, formyI, carboxy sowie deren Salze und Ester, amino, nitro, C_1 - C_{12} -alkyl, C_1 - C_6 -alkyloxy, carbonyl- C_1 - C_6 --alkyl, phenyl, aryl.

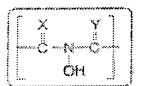
- Mehrkomponentensystem nach Anspruch 6,
 dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente c) als NO-, NOH-oder H-NR-OH-haltige Verbindungen solche von Azolen enthält.
- 13. Mehrkomponentensystem nach Anspruch 6,
 dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente c) als NO-, NOH- oder HNR-OH-haltige Verbindungen solche von kondensierten Heterocyclen,
 die eine Triazolo-oder Tetrazoloeinheit enthalten, wie
 [1,2,4]Triazolo[4,3-a]pyridine, [1,2,4]Triazolo[1,5-a]pyridine,
- [1,2,4]Triazolo[4,3-a]quinoline, [1,2,4]Triazolo[4,3-b]isoquinoline, [1,2,4]Triazolo[3,4-a]isoquinoline, [1,2,4]Triazolo[1,5-b]isoquinoline, [1,2,4]Triazolo[5,1-a]isoquinoline, [1,2,3]Triazolo[1,5-a]pyridine, [1,2,3]Triazolo[4,5-b]pyridine, [1,2,3]Triazolo[4,5-c]pyridine, [1,2,3]Triazolo[1,5-a]quinoline,
- 20 [1,2,3]Triazolo[5,1-a]isoquinoline, [1,2,4]Triazolo[4,3-b]pyridazine,
 - [1,2,4]Triazolo[1,5-b]pyridazine, [1,2,4]Triazolo[4,5-d]pyridazine,
 - [1,2,4]Triazolo[4,3-b]quinoline, [1,2,4]Triazolo[3,4-a]phthalazine, [1,2,4]Triazolo[4,3-a]pyrimidine, [1,2,4]Triazolo[4,3-c]pyrimidine,
 - [1,2,4]Triazolo[1,5-a]pyrimidine, [1,2,4]Triazolo[1,5-c]pyrimidine,
- 25 [1,2,4]Triazolo[4,3-c]quinazoline, [1,2,4]Triazolo[1,5-.a]quinazoline,
 - [1,2,4]Triazolo[1,5-c]quinazoline, [1,2,4]Triazolo[5,1-b]quinazoline,
 - [1,2,3]Triazolo[1,5-a]pyrimidine, [1,2,3]Triazolo[1,5-c]pyrimidine, [1,2,3]Triazolo[4,5-d]pyrimidine, [1,2,3]Triazolo[1,5-a]quinazoline,

20

BNSDOCID: -WO

[1,2,3]Triazolo[1,5-c]quinazoline, [1,2,4]Triazolo[4,3-a]pyrazine, [1,2,4]Triazolo[1,5-a]pyrazine, [1,2,3]Triazolo[4,5-b]pyrazine, [1,2,4]Triazolo[4,3-a]quinoxaline, [1,2,3]Triazolo[1,5-a]quinoxaline, [1,2,4]Triazolo[4,3-b][1,2,4]triazine, [1,2,4]Triazolo[3,4-c][1,2,4]triazine, [1,2,4]Triazolo[4,3-d][1,2,4]triazine, [1,2,4]Triazolo[3,4-f][1,2,4]triazine, 5 [1,2,4]Triazolo[1,5-b][1,2,4]triazine, [1,2,4]Triazolo[5,1-c][1,2,4]triazine, [1,2,4]Triazolo[1,5-d][1,2,4]triazine, [1,2,4]Triazolo[4,3a][1,3,5]triazine,[1,2,4]Triazolo[1,5-a][1,3,5]triazine,Tetrazolo[1,5alpyridine, Tetrazolo[1,5-b]isoquinoline, Tetrazolo[1,5-a]quinoline, Tetrazolo[5,1-a]isoquinoline, Tetrazolo[1,5-b]pyridazine, Tetrazolo[1,5-10 b]quinoline, Tetrazolo[5,1-a]phthalazine, Tetrazolo[1,5-a]pyrimidine, Tetrazolo[1,5-c]pyrimidine, Tetrazolo[1,5-a]quinazoline, Tetrazolo[1,5c]quinazoline, Tetrazolo[1,5-a]pyrazine, Tetrazolo[1,5-a]quinoxaline, Tetrazolo[1,5-b][1,2,4]triazine, Tetrazolo[5,1-c][1,2,4]triazine, Tetrazolo[1,5-d][1,2,4]triazine, Tetrazolo[5,1-f][1,2,4]triazine.

Mehrkomponentensystem nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, 14. daß als Mediatoren (Komponente c) NO-, NOH- oder HRN-OH-haltige Verbindungen aus der Gruppe der cyclischen N-Hydroxyverbindungen mit mindestens einenm ggf. substituierten fünf- oder sechsgliedrigen Ring mit der in Formel A genannten Struktur ausgewählt werden:



Formel A

sowie deren Salze, Ether oder Ester, wobei X und Y, gleich oder 25 verschieden sind, und O, S, oder NR¹ bedeuten, wobei

10

 R^1 Wasserstoff-, Hydroxy-,Formyl-, Carbamoyl-, Sulfonorest, Ester oder Salz des Sulfonorests, Sulfamoyl-, Nitro-, Amino-, Phenyl-, Aryl- C_1 - C_5 - alkyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonyl-, Carbonyl- C_1 - C_5 - alkyl-, Phospho-, Phosphonooxyrest, Ester oder Salz des Phosphonooxyrests bedeutet,

wobei Carbamoyl-, Sulfamoyl- Amino und Phenylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R² substituiert sein können u nd die Aryl-C₁-C₅alkyl-, C₁-C₁₂-Alkyl-, C₁-C₅-Alkoxy-, C₁-C₁₀-Carbonyl-, Carbonyl-C₁-C₆-alkyl-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit einem Rest R² ein- oder mehrfach substituiert sein können, wobei

R² gleich oder verschieden ist und Hydroxy-, Formyl-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Sulfono-Ester oder Salz des Sulfonorests, Sulfamoyl-, Nitro-, Amino-, Phenyl-, C₁-C₅-Alkyl-, C₁-C₅-Alkoxyrest bedeutet.

20

15. Mehrkomponentensystem gemäß Anspruch 6 oder 14 dadurch gekennzeichnet, daß als Mediator (Komponente c) mindestens eine Verbindung der allgemeinen Formel VI, VII, VIII oder IX eingesetzt sind,

VIII

5

wobei X, Y, die bereits genannten Bedeutungen haben und die Reste R³R¹⁸ gleich oder verschieden sind und Halogenrest, Carboxyrest, Salz oder
Ester eines Carboxyrests oder die für R¹ genannte Bedeutung haben,

IX

wobei R⁹ und R¹⁰ bzw. R¹¹ und ^{R12} nicht gleichzeitig Hydroxy- oder
Aminorest bedeuten dürfen und

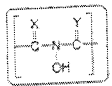
ggf. je zwei der Substituenten R³-R⁶, R⁷-R⁸, R⁹-R¹², R¹³-R¹⁸ zu einem Ring - B - verknüpft sein können, wobei - B - eine der folgenden Bedeutungen hat:

 $(-CH=CH)_{-n}$ mit n=1 bis 3, -CH=CH-CH=N - oder

PCT/EP96/02658 WO 97/48786

52

 $(-CH=CH)_{-n}$ mit n = 1 bis 3, -CH=CH-CH=N - oder



Formel A

- und wobei ggf. die Reste R^9 R12 auch untereinander durch ein oder zwei Brückenelemente Q verbunden sein können, wobei Q gleich oder verschieden sein kann und folgende Bedeutungen haben kann: -O-, -S, CH_{2^-} , - CR^{19} = CR^{20} -;
- wobei R^{19} und R^{20} , gleich oder verschieden sind und die Bedeutung von R^3 haben

eingesetzt wird.

16. Mehrkomponentensystem gemäß Anspruch 6, 14, 15
 dadurchgekennzeichnet, daß als Mediator mindestens eine Substanz,
 ausgewählt aus der Gruppe der N Hydroxyphthalimid, ggf. substituierte N-Hydroxyphthalimid-Derivate, N Hydroxymaleimid, ggf. substituierte N-Hydroxymaleimid-Derivate, N Hydroxy-Naphthalsäureimid, ggfs. substituierte N-Hydroxy Naphthalsäureimid-Derivate, N-Hydroxysuccinimid, ggf. substituierte N Hydroxysuccinimid-Derivate eingesetzt werden.

18. Mehrkomponentenbleichsystem nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß als Mediatoren (Komponente c) Oxime der allgemeinen Formel X oder XI

10

15

20

5

sowie deren Salze, Ether oder Ester, wobei X gleich oder verschieden ist und O, S oder NR¹ bedeuten, wobei

 R^1 Wasserstoff-, Hydroxy-, Formyl-, Carbamoyl-, Sulfonorest, Ester oder Salz des Sulfonorests, Sulfamoyl-, Nitro-, Amino-, Phenyl-, Acryl- C_1 - C_5 -alkyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonyl-, Carbonyl- C_1 - C_6 -Alkyl-, Phospho-, Phosphono-, Phosphonooxyrest, Ester oder Salz des Phosphonooxyrests bedeutet,

wobei Carbomyl-, Sulfamoyl- Amino- und Phenylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R² substituiert sein können und die Aryl-C₁- C₅-alkyl-, C₁-C₁₂-Alkyl-, C₁-C₅-Alkoxy-, C₁-C₁₀-Carbonyl-, Carbonyl-C₁-C₆-alkyl-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit einem Rest R² ein- oder mehrfach substituiert sein können, wobei

25

R² gleich oder verschieden ist u nd Hydroxy-, Formyl-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Sulfono-Ester oder Salz des

Sulfonorests, Sulfamoyl-, Nitro-, Amino-, Phenyl-, C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxyrest bedeutet und

die Reste R³ und R⁴ gleich oder verschieden sind u nd Halogen-,

Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests bedeuten, oder die für R¹

genannten Bedeutungen haben, oder zu einem Ring (-CR⁷R⁸)_n mit n

gleich 2, 3 oderr 4 verknüpft sind und

 R^5 und R^6 die für R^1 genannten Bedeutungen haben und

- 10
 R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sind und Halogen-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests bedeuten, oder die für R¹ genannten Bedeutungen haben.
- 15 19. Mehrkomponentenbleichsystem gemäß einem der Ansprüche 6 oder 17 dadurch gekennzeichnet, daß als Mediator Verbindungen der allgemeinen Formel X, bei denen X 0 oder S bedeutet und die übrigen Reste die vorstehend genannten Bedeutungen haben, eingesetzt werden.
- 20 20 .Mehrkomponentensystem gemäß einem der Ansprüche 6, 17 oder 18 dadurch gekennzeichnet, daß als Mediator Isonitrosoderivate von cyclischen Ureiden der allgemeinen Formel XI eingesetzt werden.
- Mehrkomponentenbleichsystem gemäß einem der Ansprüche 6,17 bis 10
 dadruch gekennzeichnet, daß als Mediator Alloxan-5-oxim Hydrat
 (Violursäure) oder dessen Ester oder Salze eingesetzt werden.
 - 22. Mehrkomponentensystem nach Anspruch 1 oder 2,

dadurch gekennzeichnet, daß es als Oxidationsmittel z.B. Luft, Sauerstoff Ozon, H_2O_2 , organische Peroxide, Persäuren wie Peressigsäure, Perameisensäure, Perschwefelsäure, Persalpetersäure, Metachlorperoxibenzoesäure, Perchlorsäure, Perborate, Peracetate, Persulfate, Peroxide oder Sauerstoffspezies und deren Radikale wie OH:OOH:Singulettsauerstoff Superoxid (O_2^-) , Ozonid, Dioxygenyl-Kation (O_2^+) , Dioxirane, Dioxitane oder Fremy Radikale enthält.

- Mehrkomponentensystem nach Anspruch 1 oder 2,
 dadurch gekennzeichnet, daß es als Komponente d) aliphatische Ether und/oder arylsubstituierte Alkohole wie z.B. 2,3-Dimethoxybenzylalkohol, 3,4-Dimethoxybenzylalkohol, 2,4-Dimethoxybenzylalkohol, 2,6-Dimethoxybenzylalkohol, Homovanillylalkohol,
 Ethylenglykolmonophenylether, 2-Hydroxybenzylalkohol,4-Hydroxybenzylalkohol,4-Hydroxy-3-methoxybenzylalkohol,2-Methoxybenzylalkohol, 2,5-Dimethoxybenzylalkohol, 3,4-Dimethoxybenzylamin, 2,4-Dimethoxybenzylamin-hydrochlorid,
 Veratrylalkohol, Coniferylalkohol enthält.
- 24. Mehrkomponentensystem nach Anspruch 1 oder 2,
 dadurch gekennzeichnet, daß es als Komponente d) Olefine (Alkene) z.B.
 2-Allylphenol, 2-Allyl-6-methylphenol, Allylbenzol, 3,4-Dimethoxypropenylbenzol, p-Methoxystyrol, l-Allylimidazol, 1-Vinylimidazol, Styrol,
 Stilben, Allylphenylether, Zimtsäurebenzylester, Zimtsäuremethylester,
 2,4,6-Triallyloxy-1,3,5-triazin, 1,2,4-Trivinylcyclohexan, 4-Allyl-1,2dimethoxybenzol, 4-tert-Butylbenzoesäurevinylester, Squalen,
 Benzoinallylether, Cyclohexen, Dihydropyran N-Benzylzimtsäureanilid
 enthält.

- 25. Mehrkomponentensystem nach Anspruch 1 oder 2,
 dadurch gekennzeichnet, daß es als Komponente d) Phenolether z.B. 2,3Dimethoxybenzylalkohol, 3,4-Dimethoxybenzylalkohol, 2,4Dimethoxybenzylalkohol, 2,6-Dimethoxybenzylalkohol,
 Homovanillylalkohol, 4-Hydroxybenzylalkohol, 4-Hydroxy-3methoxybenzylalkohol, 2-Methoxybenzylalkohol, 2,5Dimethoxybenzylalkohol, 3,4-Dimethoxybenzylamin, 2,4Dimethoxybenzylamin-hydrochlorid, Veratrylalkohol, Coniferylalkohol,
 Veratrol, Anisol enthält.
- Mehrkomponentensystem nach Anspruch 1 oder 2, 26. dadurch gekennzeichnet, daß es als Komponente d) Carbonylverbindungen z.B. 4-Aminobenzophenon, 4-Acetylbiphenyl, Benzophenon, Benzil, Benzophenonhydrazon, 3,4-15 Dimethoxybenzaldehyd, 3,4-Dimethoxybenzoesäure, 3,4-Dimethoxybenzophenon, 4-Dimethylaminobenzaldehyd, 4-Acetylbiphenylhydrazon, Benzophenon-4-carbonsäure, Benzoylaceton, Bis-(4,4'-dimethylamino)-benzophenon, Benzoin, Benzoinoxim, N-Benzoyl-N-phenyl-hydroxylamin, 2-Amino-5-chlor-benzophenon, 3-20 Hydroxy-4-methoxybenzaldehyd, 4-Methoxybenzaldehyd, Anthrachinon-2-sulfonsäure, 4-Methylaminobenzaldehyd, Benzaldehyd, Benzophenon-2-carbonsäure, 3,3'4,4'-Benzophenontetracarbonsäure- dianhydrid, (S)-(-)-2-(N-Bezylpropyl)-aminobenzophenon, Benzylphenylessigsäureanilid, N-Benzylbenzanilid, 4,4'-Bis-(dimethylamino)-thiobenzophenon, 4,4'-Bis-25 (diacetylamino)-benzophenon, 2-Chlorbenzophenon, 4,4'-Dihydroxybenzophenon, 2,4-Dihydroxybenzophenon, 3,5-Dimethoxy-4-

10

15

methoxybenzophenon, 4-Methoxybenzophenon, 3,4Dihydroxybenzophenon, p-Anissäure, p-Anisaldehyd, 3,4Dihydroxybenzaldehyd, 3,4-Dihydroxybenzoesäure, 3,5-Dimethoxy-4hydroxybenzaldehyd, 3,5-Dimethoxy-4-hydroxybenzoesäure, 4Hydroxybenzaldehyd, Salicylaldehyd, Vanillin, Vanillinsäure enthält.

- 27. Mehrkomponentensystem nach Anspruch 1 oder 2,
 dadurch gekennzeichnet, daß es als Komponente e) als freies Amin im
 Falle der in situ Generation oder Reaktionsvermittlung in Kaskadenform
 bei Hydroxybenztriazol, Benztriazol enthält.
- 28. Mehrkomponentensystem nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß es als Oxidoreduktasen von Weißfäulepilzen, anderen Pilzen, Bakterien, Tieren oder Pflanzen stammenende Enzyme, die aus natürlichem oder gentechnisch veränderten Organismen gewonnen werden, enthält.
- 29. Mehrkomponentensystem nach Anspruch 1 und 2,
 dadurch gekennzeichnet, daß es als Katalysatoren modifizierte Enzyme,
 20 Enzymbestandteile, prosthestische Gruppen oder Mimicsubstanzen,
 vorzugsweise Hämgruppen oder Hämgruppen enthaltende Verbindungen
 enthält.
- 30. Mehrkomponentensystem nach Anspruch 22,
 25 dadurch gekennzeichnet, daß es als Oxidationsmittel Sauerstoff enthält,
 der durch H₂0₂ + Catalase oder andere Systeme oder H₂0₂ aus GOD +
 Glucose oder andere Systeme in situ generiert wird.

- Mehrkomponentensystem nach Anspruch 1 bis 30,
 dadurch gekennzeichnet, daß es kationenbildende Metallsalze enthält.
- Mehrkomponentensystem nach Anspruch 31,
 dadurch gekennzeichnet, daß die Kationen Fe²⁺ Fe³⁺, Mn²⁺, Mn³⁺, Mn⁴⁺,
 Cu⁺, Cu²⁺, Ti³⁺, Cer⁴⁺, Mg²⁺ und Al³⁺ sind.
 - 33. Mehrkomponentensystem nach Anspruch 1 und 32, dadurch gekennzeichnet, daß es zusätzlich Polysaccharide und/oder Proteine enthält.
- 34. Mehrkomponentensystem nach Anspruch 1 bis 33,
 dadurch gekennzeichnet, daß es als Polysaccharide Glucane, Mannane,
 Dextrane, Lävane, Pektine, Alginate oder Pflanzengummis und/oder
 eigene von den Pilzen gebildete oder in einer Mischkultur mit Hefen
 produziere Polysaccharide und als Proteine Gelantine, Albumin enthält.
- 35. Mehrkomponentensystem nach Anspruch 1 bis 34,
 dadurch gekennzeichnet, daß es als Zusätze Einfachzucker,
 Oligomerzucker, Aminosäuren, Polyethylenglykole, Polyethylenoxide,
 Polyethylenimine und Polydimethylsiloxane enthält.
 - Waschmittel enthaltend das Mehrkomponentensystem nach einem der Ansprüche 1 bis 35.
 - 37. Verwendung des Mehrkomponentensystems nach einem der Ansprüche 1 bis 35 als Zusatz zu Waschformulierungen mit ansich bekannten waschaktiven Substanzen oder Waschmitteladditiven.

- 38. Verwendung des Mehrkomponentensystems nach einem der Ansprüche 1 bis 35,
- dadurch gekennzeichnet, daß es bei einem pH-Wert zwischen 2 und 12, vorzugsweise zwischen 4 und 10 und einer Temperatur zwischen 10°C und 60°C, vorzugsweise zwischen 20°C und 40°C eingesetzt wird.

In tonal Application No PCT/EP 96/02658

		PCI/EF 30	<u> </u>
CLASSI	FICATION OF SUBJECT MATTER C11D3/39 C11D3/386		
	Control (IDC) as to both national classic	ification and IPC	
	o International Patent Classification (IPC) or to both national class		
i. FIELDS	SEARCHED ocumentation searched (classification system followed by classification system followed by classifi	tion symbols)	
		and deciments are included in the fields	searched
ocumentat	on searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the	
lectronic d	lata base consulted during the international search (name of data ba	sse and, where practical, search terms used	
. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
alegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
 E	DE 44 45 088 A (IBV IND BIOVERFA June 1996	HREN) 20	1-38
	see the whole document	22	1-38
A	WO 94 29425 A (CALL HANS PETER) December 1994 cited in the application see the whole document		
A	WO 94 12621 A (NOVO NORDISK) 9 cited in the application	June 1994	1-4,36
A	see claims 23-50 WO 93 13193 A (NOVONORDISK) 8	July 1993	1-7,22, 26,29, 36-38
	see page 6, line 11 - line 24; (1,7-11,20-26	claims	30 30
		-/	
X Fu	rther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are list	ed in annex.
'A' documents of the constant	ment defining the general state of the art which is not idered to be of particular relevance in document but published on or after the international g date ment which may throw doubts on priority claim(s) or in scited to establish the publication date of another ion or other special reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ment published prior to the international filing date but	T' later document published after the or priority date and not in conflict cited to understand the principle of invention 'X' document of particular relevance; cannot be considered novel or can involve an inventive step when the document of particular relevance; cannot be considered to involve a document is combined with one of ments, such combination being obtain the art.	the claimed invention not be considered to document is taken alone the claimed invention inventive step when the more other such docuvious to a person skilled
later	than the priority date claimed	'&' document member of the same particle. Date of mailing of the internations	
	ne actual completion of the international search		03. 97
	26 February 1997	Authorized officer	
	d mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

In tional Application No PUT/EP 96/02658

	PCT/EP 96/02658		
	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
A	WO 95 01426 A (NOVONORDISK) 12 January 1995 see claims 23-50	1-6,26, 36-38	
\	DE 19 18 729 A (COLGATE-PALMOLIVE) 13 November 1969 cited in the application see claims	1-4,6,7, 22,30	
	••••		
	•		
.			
1		1	
1			
1			
	•		
	·		
		ŀ	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

Information on patent family members

Ir tional Application No PLT/EP 96/02658

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
DE 4445088 A	20-06-96	NONE	
WO 9429425 A	22-12-94	AU 7124094 A	03-01-95
WO 9429425 A	77IC 24	AU 7739794 A	03-01-95
		BR 9406854 A	26-03-96
		CA 2165426 A	17-12-94
		CA 2182182 A	22-12-94
		CN 1127523 A	24-07-96
		CN 1129468 A	21-08-96
		CZ 9503325 A	15-05-96
		WO 9429510 A	22-12-94
		EP 0739433 A	30-10-96
		EP 0705327 A	10-04-96
		FI 956023 A	25-01-96
		FI 961157 A	13-03-96
		JP 9500153 T	07-01-97
		NO 955111 A	07-02-96
		NO 961205 A	25-03-96
	09-06-94	CA 2150562 A	09-06-94
WO 9412621 A	03-00 34	EP 0679183 A	02-11-95
		FI 952648 A	28-07-95
		JP 8506009 T	02-07-96
		AU 7937194 A	22-05-95
		CA 2175047 A	04-05-95
		WO 9511964 A	04-05-95
		EP 0730641 A	11-09-96
		CA 2150563 A	09-06-94
		WO 9412620 A	09-06-94
		EP 0677102 A	18-10-95
		FI 952647 A	31-05-95
		JP 8503371 T	16-04-96
WO 9313193 A	08-07-93	EP 0617734 A	05-10-94
MO ADTOTAD W	00 0, 20	JP 7504694 T	25-05-95
wo 9501426 A	12-01-95	AU 6924594 A	24-01-95
WO 9501426 A	15-01-03	BR 9406868 A	26-03-96
	,	CA 2165283 A	12-01-95
		CN 1126490 A	10-07-96

Information on patent family members

In tional Application No PUT/EP 96/02658

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9501426 A		EP 0707637 A	24-04-96
		FI 956329 A	23-02-96
		JP 8511943 T	17-12-96
DE 1918729 A	13-11-69	BE 731070 A	15-09-69
		BE 731324 A	15-09-69
	•	CH 508720 A	15-06-71
•		CH 515326 A	15-11-71
		DE 1914755 A	06-11-69
		DK 130312 A	00 11 03
		DK 130420 A	
		FI 51205 A	
-		FR 1569954 A	06-06-69
	•	FR 1605009 A	28-08-72
		GB 1225713 A	24-03-71
		GB 1234335 A	03-06-71
•		NL 125452 C	00 00 71
		NL 125453 C	
		NL 6906092 A	21-10-69
		NL 6906094 A	21-10-69
	•	SE 358653 A,	
		SE 358654 A.	

Ir stionales Aktenzeichen PCT/EP 96/02658

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES 1PK 6 C11D3/39 C11D3/386 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 6 C11D Recherchierte aber nicht zum Mindestprüßtoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegnisse) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Betr. Ansoruch Nr. Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile 1-38 Ε DE 44 45 088 A (IBV IND BIOVERFAHREN) 20.Juni 1996 siehe das ganze Dokument WO 94 29425 A (CALL HANS PETER) 1-38 A 22.Dezember 1994 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument WO 94 12621 A (NOVO NORDISK) 9. Juni 1994 1-4,36 A in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche 23-50 1-7,22, WO 93 13193 A (NOVONORDISK) 8. Juli 1993 A 26,29, 36-38 siehe Seite 6, Zeile 11 - Zeile 24; Ansprüche 1,7-11,20-26 -/--Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie Ix I Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen A Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist 'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindur kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist ausgeführt) ausgenung

O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach
dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehrer
Veröffentlichung nieser Kategorie in Verbindung gebra
diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

Veröffentlichung, die Mitglied derseiben Patentfamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 07. 03. 97 26.Februar 1997 Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europaisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL · 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Grittern, A

Formblett PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

In: tionales Aktenzeichen
PUT/EP 96/02658

C.(Fortsetz)	ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	<u> </u>	17 30/02038		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht ko	mmenden Teile B	etr. Anspruch Nr.		
١	WO 95 01426 A (NOVONORDISK) 12.Januar 1995 siehe Ansprüche 23-50		1-6,26, 36-38		
	DE 19 18 729 A (COLGATE-PALMOLIVE) 13.November 1969 in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche		1-4,6,7, 22,30		
		·			
			· •		

nonales Aktenzeichen PLT/EP 96/02658

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 4445088 A	20-06-96	KEINE	
WO 9429425 A	22-12-94	AU 7124094 A AU 7739794 A BR 9406854 A CA 2165426 A	03-01-95 03-01-95 26-03-96 17-12-94 22-12-94
		CA 2182182 A CN 1127523 A CN 1129468 A CZ 9503325 A WO 9429510 A EP 0739433 A EP 0705327 A FI 956023 A FI 961157 A JP 9500153 T NO 955111 A	24-07-96 21-08-96 15-05-96 22-12-94 30-10-96 10-04-96 25-01-96 13-03-96 07-01-97
WO 9412621 A	 09-06-94	NO 955111 A NO 961205 A CA 2150562 A EP 0679183 A FI 952648 A JP 8506009 T AU 7937194 A CA 2175047 A WO 9511964 A EP 0730641 A CA 2150563 A WO 9412620 A EP 0677102 A FI 952647 A	25-03-96
WO 9313193 A	08-07-93	JP 8503371 T EP 0617734 A JP 7504694 T	16-04-96 05-10-94 25-05-95
WO 9501426 A	12-01-95	AU 6924594 A BR 9406868 A CA 2165283 A CN 1126490 A	24-01-95 26-03-96 12-01-95 10-07-96
		CN 1126490 A	10-07-30

Angaben zu Veröffentli

gen, die zur selben Patentfamilie gehören

In tionales Aktenzeichen
PUT/EP 96/02658

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9501426 A		EP 0707637 A FI 956329 A JP 8511943 T	24-04-96 23-02-96 17-12-96
DE 1918729 A	13-11-69	BE 731070 A BE 731324 A CH 508720 A CH 515326 A DE 1914755 A DK 130312 A DK 130420 A FI 51205 A FR 1569954 A FR 1605009 A GB 1225713 A GB 1234335 A NL 125452 C NL 125453 C NL 6906092 A NL 6906094 A SE 358653 A,B SE 358654 A,B	15-09-69 15-09-69 15-06-71 15-11-71 06-11-69 06-06-69 28-08-72 24-03-71 03-06-71

THIS PAGE BLANK (USPYC)